PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-295432

(43)Date of publication of application: 15.10.2003

(51)Int.Cl. G03F 7/032 602B 5/20

G02B 5/20 G02F 1/1335 G03F 7/004

(21)Application number : 2002-096357 (22)Date of filing : 29.03.2002 (71)Applicant : FUJI PHOTO FILM CO LTD

(72)Inventor: TAN SHIRO

(54) DYE-CONTAINING NEGATIVE CURABLE COMPOSITION, COLOR FILTER AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a dye-containing negative curable composition having high sensitivity and forming a coating film having a high rate of a residual film after development and to provide a color filter comprising the same.

SOLUTION: In a photosensitive resin composition comprising at least an alkali-soluble resin, an organic solventsoluble dye, a photoinitiator and a crosslinking agent, the molecular weight distribution (Mw/Mn) of the alkalisoluble resin is adjusted to the range of 1.6-1.05. JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1.This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention]This invention relates to a light filter using the suitable color content negative-mold hardenability constituent for formation of the colored image which constitutes the light filter used for a liquid crystal display element (LCD), solid state image pickup devices (CCD, CMOS, etc.), etc., and this color content negative-mold hardenability constituent, and a manufacturing method for the same. [0002]

[Description of the Prior Art]As a method of producing the light filter used for a liquid crystal display element or a solid state image plokup device, a staining technique, print processes, the electrodeposition process, and the pigment dispersion method are known. Said staining technique is the method of dyeing the dyeing substrate which consists of synthetic resins, such as natural resins, such as gelatin, Glew, and casein, or amine denaturation polyvinyl alcohol, with colors, such as acid dye, and producing a light filter. With this staining technique, in order to use a color, there is a problem in lightfastness, heat resistance, moisture resistance, etc., and also by a big screen, since it is easy to generate color unevenness since it is difficult to control dyeing and the adherence characteristic uniformly, and a resist-printing layer is needed when dyeing, it has problems, like a process becomes compolicated.

[0003]Said electrodeposition process is the method of producing a light filter by forming the transparent electrode by the predetermined pattern beforehand, making resin containing the paints dissolved or distributed ionize, impressing voltage, and forming a colored image into a solvent, at pattern state. Although the photolitho step which includes film production and the etching process of the transparent electrode for light filter formation in addition to the transparent electrode for a display is required in an electrodeposition process, if there is a short circuit in that case, it will become a line defect and the fall of the yield will be caused. There are problems, like application is difficult for a mosaic array, and also management of a transparent electrode is difficult, for example except principle too stripe arrangement.

[0004]Said print processes are the simple methods of producing a light filter by printing of offset printing etc. using the ink which distributed paints to heat-curing resin or ultraviolet curing resin. However, since the ink which can be used is hyperviscosity, filtering is difficult and there is a problem in respect of the accuracy of position accompanying that it is easy to generate the defect by the portion which garbage, the foreign matter, and the ink binder gelled, and printing accuracy, line width accuracy, and flat-surface smooth nature.

[0005] Said pigment dispersion method is the method of producing a light filter by the photolitho method using the coloring radiation-sensitive constituents distribute paints. Since paints are used for this method, while it is stable with light, heat, etc., in order to pattern by the photolitho method, it excels also in accuracy of position enough.

It is suitable for production of a big screen and the light filter for highly minute color displays,

[0006]In order to produce a light filter by a pigment dispersion method. On a glass substrate, a coloring radiationsensitive constituent is applied by spin coater, a roll coater, etc., is dried, a coat is formed, a colored pixel is obtained by carrying out pattern exposure and developing this coat, and a light filter can be obtained by repeating this operation according to a color number.

[0007]As a pigment dispersion method, JP,1-102469,A, JP,1-152499,A, JP,2-181704,A, JP,2-199403,A, JP,4-76062,A, It is indicated in each gazette of JP,5-273411,A, JP,6-184482,A, and JP,7-140654,A, and the negative-mold photosensitive composition using the photopolymerization nature monomer and photopolymerization initiator as alkalis soluble resin is indicated.

[0008]However, the further high definition-ization is desired in the light filter for solid state image pickup devices in recent years. However, by the conventional pigment dispersion system, resolution did not improve in essence, and since there was a problem of the color unevenness by the coarse particle of paints occurring, a minute pattern did not fit the use demanded like a solid state image pickup device. In order to solve this problem, the art using a color material is proposed.

[0009]The negative mold which uses together a photo-oxide generating agent, an optical radical initiator, and a cross linking agent is proposed by the photosensitive composition which uses a color. For example, it is indicated with gazettes, such as UP.6-75375.A, UP.8-211599.A, UP.8-220753.A, and UP.6-

[0010]However, since a color acted as an optical absorption agent intrinsically, irradiation light was absorbed, hardenability with sensitivity sufficient low moreover as a result was not acquired, but since the film decrease after development was large, these improvement was desired.

[0011]

51514.A.

[Problem(s) to be Solved by the Invention]This invention solves many problems in said former, and makes it SUBJECT to attain the following purposes. A color content negative-mold hardenability constituent with sensitivity high [this invention] and a high remaining rate of membrane after development when it is considered as a coating film, And it consists of said color content negative-mold hardenability constituent, and transmissivity is high, and it has desired uniform thickness, and aims at providing pattern shape (resolution) and the good light filter of hue. And it is a manufacturing method of said light filter, and aims at providing the manufacturing method of the light filter which can form a pattern with the high degree of hardening in high sensitivity, can control the film decrease by development and can form the light filter of shape and the good high resolution of thickness. [0012]

[Means for Solving the Problem]As a result of repeating examination wholeheartedly about improvement art of a light filter in which a constituent of color content was used, this invention persons acquired knowledge that said purpose can be attained by having the molecular weight distribution of a range with specific alkalis soluble resin in a hardenability constituent containing organic solvent soluble dye, and resulted in this invention.

[0013]The concrete means for solving said SUBJECT is as follows.

(1) In a color content negative-mold hardenability constituent which contains (A) alkalis soluble resin, (B) organic solvent soluble dye, the (C) photoinitiator, and the (D) cross linking agent at least, it is a color content negative-mold hardenability constituent, wherein molecular weight distribution (Mw/Mn) of said alkalis soluble resin is in the range of 1.0-1.05. By making molecular-weight-distribution Mw/Mn of alkalis soluble resin into the above small ranges, sensitivity of the constituent itself may be improved, and film decrease of a coating film by development can be controlled, and a light filter with high resolution with uniform thickness and rectangular good shape can be formed in high sensitivity.

[0014](2) the aforementioned (A) alkalis soluble resin is a color content negative-mold hardenability constituent given in the above (1) which is acrylate system resin which has a carboxylic acid group (meta-).

(3) The aforementioned (A) alkalis soluble resin is a color content negative-mold hardenability constituent given in the above (1) which is resin which has a phenolic hydroxyl group.

[0015](4) The above (1) It is a light filter which uses a color content negative-mold hardenability constituent of a statement for any 1 paragraph of - (3), and is characterized by things.

[0016](5) The above (1) It is a manufacturing method of a light filter having the process of exposing a color content negative-mold hardenability constituent of a statement through a mask after applying on a substrate in any 1 paragraph of - (3), developing it in it, and forming a negative-mold pattern. In a manufacturing method of said light filter, when manufacturing a light filter which consists of desired hue, only the number of hue of a request of said process is repeated. A mode which has the process of carrying out heat cure of said negative-mold pattern, if needed is also preferred.

[0017]

[Embodiment of the Invention]Hereafter, a color content negative-mold hardenability constituent of this invention, a light filter which uses it, and a manufacturing method for the same are explained in full detail. The color content negative-mold hardenability constituent of this invention is constituted including (A) alkalis soluble resin, (B) organic solvent soluble dye, the (C) photoinitiator, and the (D) cross linking agent at least, and makes molecular weight distribution (Mw/Mr) of the aforementioned (A) alkalis soluble resin the range of 1.6–1.05. It is preferably constituted by the case including other ingredients including the (E) solvent. Hereafter, each ingredient is explained.

[0018](A) As alkalis-soluble-resin alkalis soluble resin, it is line organic polymer, and it is methable to an organic solvent and what can be developed in weak alkalis olution is preferred. The polymer which has a carboxylic acid group in a side chain as such line organic polymer, For example, JP,59-44615,A, JP,54-34327,B, JP,58-12577,B, As [indicate / in each gazette of JP,54-25957,B, JP,59-59386,A, and JP,59-71048,A] The acid cellulosic which a methacrylic acid copolymer, and acroin acid copolymer, and acroin acid copolymer, and acroin acid copolymer, a carboxylic acid group in a side chain similarly is useful.

[0019] The thing etc. which made the acid anhydride add to the polymer which has a hydroxyl group besides the above, Polyhydroxy styrene resin, polysiloxane system resin, poly (2-hydroxyethyl (meta) acrylate), polyvinylpyrrolidone, polyethylene oxide, poly vinyl alcohol, etc. are useful. May carry out copolymerization of the

monomer which has hydrophilic nature, and as this example, Alkoxy alkyl (meta) acrylate, hydroxyalkyl (meta) acrylate, Glycerol (meta) acrylate, acrylamide (meta), N-methylolacrylamide, Alkyl acrylamide of the 2nd class or the 3rd class, dialkylamica alkyl (meta) acrylate, M-orpholine (meta) acrylate, N-oriviny pyrrolidon-N-vinylcaprolactam, Vinylimidazole, vinyltriazole, methyl (meta) acrylate, et chyl (meta) acrylate of a straight chain, branching or the butyl (meta) acrylate of a straight chain, phenoxy hydroxypropyl (meta) acrylate, etc. are mentioned.

[0020]In addition, the monomer containing a tetrahydrofurfuryl group, phosphoric acid, phosphoric ester, quarternary ammonium salt, an ethyleneoxy chain, a propyleneoxy chain, sulfonic acid and its salt, a morpholino ethyl group, etc. are useful as a monomer which has said hydrophilic nature.

[0021]In order to raise bridge construction efficiency, the polymer etc. which may have a polymerization nature group in a side chain, and contain an allyl group, an acrylic group (meta), an allyloxy alkyl group, etc. in a side chain are useful. In order to raise the intensity of a cured film, alcoholic soluble nylon, polyether of 2,2-bis-(4-hydroxynhenyl)-propane and epichlorohydrin, etc. are useful.

[0022]Also in these various resin, from a heat-resistant viewpoint. Polyhydroxy styrene resin, polysiloxane system resin, acrylic (meta) resin, Acrylamide system resin, and an acrylic / acrylamide copolymer resin are preferred, and acrylic (meta) resin, acrylamide system resin, and an acrylic / acrylamide copolymer resin are preferred from a viewpoint of development nature control.

[0023]As the aforementioned (meta) acrylic resin, benzyl (meta) acrylate, (Meta) The copolymer which consists of a monomer chosen from acrylic acid, hydroxyethyl (meta) acrylate, acrylamide (meta), allyl (meta) acrylate, etc. is preferred, and especially the thing that has a carboxylic acid group is preferred.

[0024]The alkalis soluble resin which has a phenolic hydroxyl group is also useful. Polyhydroxy styrene resin is mentioned as alkalis soluble resin which has said phenolic hydroxyl group. Specifically p-hydroxystyrene resin, m-hydroxystyrene resin and these copolymers, the copolymer of hydroxystyrene and styrene, the copolymer of hydroxystyrene and acetoxystyrene, the copolymer of hydroxystyrene and the aforementioned (meta) acrylic resin (monomer), etc. are mentioned.

[0025]Alkali solubility phenol resin, such as novolak resin and a vinyl polymerization object, is also useful again, for example. What is produced by making condense phenols and aldehyde under existence of an acid catalyst as said novolak resin, for example is mentioned. As phenols, phenol, crescle, ethylphenol, propylphenol, butylphenol, a xylenol, phenylphenol, catechol, resorcinol, pyrogallol, naphthol, bisphenol A, etc. are mentioned, for example, these phenols are independent — it is — two or more sorts can be combined and it can use. As aldehyde, formaldehyde, paraformaldehyde, acotaldehyde, propionaldehyde, benzaldehyde, etc. are mentioned, for example. Specifically, the condensation product of the metacresol, Parakou resol, or these mixtures and formalin is mentioned as novolak resin, for example.

[0026]In the color content negative-mold hardenability constituent of this invention, it is indispensable to make into the range of 1.6-1.05 molecular weight distribution (weight-average-molecular-weight Mw / number average molecular weight Mn) in the whole alkalis soluble resin contained in this constituent. When using together two or more sorts of above-mentioned alkalis soluble resin, as long as it may use together two or more sorts which have molecular weight distribution in a mentioned range and a mentioned range is filled, molecular weight distribution may use together resin (monomer) which is not in one sort or two sorts or more, and mentioned range of the alkalis soluble resin in a mentioned range.

[0027]Especially in this invention, by making molecular weight distribution of alkalis soluble resin into a mentioned range, high sensitivity-ization of a constituent can be attained and the remaining rate of membrane after the development of the coat by which spreading formation was carried out with this constituent can be raised. As a result, it can form in the range of a request of pattern shape and thickness uniformly, and resolution can produce the good high light filter of hue.

[0028]It is preferred that it is in the range of 1.4-1.1 in that the rectangle nature of the profile after development is more maintainable also in said molecular weight distribution. As alkalis soluble resin, the number average molecular weight Mn (polystyrene reduced property measured by the GPC method) of the polymer of 1000 - 2x10⁵ is preferred, the polymer of 2000 - 1x10⁵ is more preferred, and especially the polymer of 4000 - 5x10⁴ is preferred.

[0029]In order to obtain the alkalis soluble resin in the range of the above-mentioned molecular weight distribution, a publicly known polymerization method (for example, a living anoincin polymerization method and a living-cationic-polymerization method.) Although it is preferred to apply a living-radical-polymerization method and to compound resin with directly narrow molecular weight distribution, in addition, methods, such as molecular weight factionation using solvent fractionation (how to mix to a poor solvent, to deposit only the amount ingredient of polymers, and to obtain narrow resin of molecular weight distribution after dissolving resin in a good solvent), or column chromatography, and fractionation using super-ortical fluid, can be used.

[0030]As content in the color content negative-mold hardenability constituent of alkalis soluble resin, 10 – 90 mass % is preferred to the total solids of this constituent, 20 – 80 mass % is more preferred, and especially 30 – 70 mass % is preferred.

[0031](B) It is required to have a spectrum desirable as a light filter as organic solvent soluble dye organic solvent soluble dye, and to dissolve concentration required for the below-mentioned solvent or the solution of said alkalis-soluble—resin content, and not to cause the deposit by temporality, condensation, 6.4 such a color, it can select from C.I.SolventColour etc. which were indicated to the Color Index suitably. The color which solvent solubility and a spectrum suited can be selected from an oil color, acid dye, a disperse dye, reactive dye, a direct color, etc.

[0032]Although the color illustrated below is specifically mentioned, it is not this limitation if meltable to the solvent to be used or the solution of allaklis-solubler-resin content, a yellow system color — Valifrast Yellow1101-1108 — said — 3108 — said — 3120 — said — 4120 — said — 1151 — said — in 3150, Oil Yellow129, and a reddish color. Valifrast Red1306 — said — 4120 — said — 1360 — said — 3304 — said — 3311 — said — 2320 — said — 3305 — said — 3320, Valifrast Pink2310N, and PCRed138P, a blue system color — Valifrast Blue2610 — said — 1603 — said — 1603 — said — 2620 — said — 2606 (all are the Orient chemical industry and the Nippon Kayaku Co., Ltd. make) etc. is mentioned suitably.

[0033]Even in Naka. Valifast Yellow1108 — said — 3120 — said — 1151 — said — 1101 — said — 3108 and Valifast Red 1360 — said — 3304 — said — 3311, Valifast Pink2310N, and PCRed136P — Valifast Blue2610 — said — 2620 — said — 2606 etc. being more preferred and, Valifast Yellow3120 — said — 1151 — said — 1101 and Valifast Red1360 — said — 3304 — said — 3311, Valifast Pink2310N, and Valifast Blue2610 — said — 2620 — said — specially 2606 etc. is preferred.

[0034]In order to acquire the target spectrum, two or more sorts can be mixed and used for said organic solvent soluble dye. Although it changes with target spectra and thickness as content of organic solvent soluble dye, 1 – 50 mass % is preferred to the total solids of a color content negative-mold hardenability constituent, 5 – 45 mass % is more preferred, and especially 8 – 30 mass % is preferred.

[0035](C) A photoinitiator photoinitiator will not be limited especially if the below-mentioned crosslinking reaction and polymerization reaction of a cross linking agent can be started by the exposure of light (radiation is included), but it is preferred to be chosen in the viewpoints of the characteristic, start efficiency, an absorption wavelength, availability, cost, safety, etc. The word of "light" shall contain radiation in this specification.

[0036]A photo-oxide generating agent, a photopolymerization initiator, etc. are contained in a photoinitiator, and it can contain in it combining one suitably selected sort or two sorts or more. At least one active halogen compound chosen from a halomethyloxadiazol compound and a halomethyl s-triazine compound as said photopolymerization initiator, for example, 3-aryl substitution coumarin compound, a lophine dimer, a benzophenone compound, an acetophenone compound and its derivative, a cyclopentadiene benzene-iron complex and its salt, an oxime system compound, etc. are mentioned.

[0037]As an active halogen compound which is a halomethyloxadiazol compound, The 2-halomethyl 5-vinyl- 1 and 3 given in JP,57-6096,B, 4-oxadiazole compound, etc., 2-trichloromethyl 5-styryl 1,3,4-oxadiazole, 2-trichloromethyl 5-(p-methoxy styryl)-1, 3, and 4-oxadiazole etc. are mentioned.

[0038]As an active halogen compound which is a halomethyl-s-triazine compound, A vinyl-halomethyl-s-triazine compound given in JP,59-1281,B, The 2-(naphtho 1-yl)-4,6-bis-halomethyl s-triazine compound of a statement, a 4-(p-aminophenyl)-2,6-di-halomethyl s-triazine compound, etc. are mentioned to JP,53-133428.A. [0039]As a concrete example, 2,4-bis(trichloromethyl)-6-p-methoxy styryl s-triazine, 2,6-bis(trichloromethyl)-4-(3, 4-methylenedioxyphenyl)-1,3,5-triazine, 2,6-bis(trichloromethyl)-4-(4-methoxypheny)-1,3,5-triazine, 2,4-bis (trichloromethyl)-6-(1-p-dimethylaminophenyl 1,3-butadienyl)-s-triazine, 2-trichloromethyl 4-amino-6-pmethoxy styryl s-triazine. 2-(naphtho 1-yl)-4,6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(4-methoxy-naphtho 1-yl)-4,6bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(4-ethoxy-naphtho 1-yl)-4,6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(4-butoxy-naphtho 1-yl)-4,6-bis-triazine, 2-(4-butoxy-naphtho 1-yl)-4,6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(4-butoxy-naphtho 1-yl)-4,6-bis-triazine, 2-(4-b naphtho 1-yl)-4,6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2 - [4 -(2-methoxy ethyl)- naphtho 1-yl] -4,6-bistrichloromethyl s-triazine, [0040]2-[4 -(2-ethoxyethyl)- naphtho 1-yl] -4,6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2 - [4 -(2-butoxyethyl)- naphtho 1-vl] -4.6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(2-methoxy-naphtho 1-vl)-4.6-bistrichloromethyl s-triazine, 2-(6-methoxy-5-methyl-naphtho 2-yl)-4,6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(6methoxy-naphtho 2-yl)-4,6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(5-methoxy-naphtho 1-yl)-4,6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(4,7-dimethoxy-naphtho 1-yl)-4,6-bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(6-ethoxy-naphtho 2-yl)-4,6bis-trichloromethyl s-triazine, 2-(4.5-dimethoxy- naphtho 1-yl)-4.6-bis-trichloromethyl s-triazine, [0041]4-[p-N and N-JI (ethoxy carbonylmethyl) aminophenyl -2.6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [o-methyl-p-N and N-JI (ethoxy carbonylmethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [p-N and N-JI (chloroethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [o-methyl-p-N and N-JI (chloroethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(p-N-chloro ethylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(p-Nethoxycarbonyl methylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [p-N and N-JI (phenyl) aminophenyl] -2.6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(p-N-chloroethyl carbonylamino phenyl)-2.6-JI (trichloromethyl)-striazine, [0042]4-[p-N-(p-methoxypheny) carbonyl aminophenyl] -2.6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [m-N and N-JI (ethoxy carbonylmethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [m-bromo-p-N and N-JI (ethoxy carbonylmethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [m-chloro-p-N and N-JI (ethoxy

carbonylmethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [m-fluoro-p-N and N-JI (ethoxy carbonylmethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [o-bromo-p-N and N-JI (ethoxy carbonylmethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [o-chloro-p-N and N-JI (ethoxy carbonylmethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, [0043]4-[o-fluoro-p-N and N-JI (ethoxy carbonylmethyl) aminophenyl] =2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 = [o-bromo-p-N and N-JI (chloroethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [o-chloro-p-N and N-JI (chloroethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 - [o-fluoro-p-N and N-JI (chloroethyl) aminophenyl] -2.6-JI (trichloromethyl)-striazine, 4 – [m-bromo-p-N and N-JI (chloroethyl) aminophenyl] –2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4 – [mchloro-p-N and N-JI (chloroethyl) aminophenyl] -2.6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, [0044]4-[m-fluoro-p-N and N-JI (chloroethyl) aminophenyl] -2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(m-bromo-p-N-ethoxycarbonyl methylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(m-chloro-p-N-ethoxycarbonyl methylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(m-fluoro-p-N-ethoxycarbonyl methylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(o-bromo-p-N-ethoxycarbonyl methylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-striazine, 4-(o-chloro-p-N-ethoxycarbonyl methylamino phenyl)-2.6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, [0045]4-(ofluoro-p-N-ethoxycarbonyl methylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(m-bromo-p-N-chloro ethylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(m-chloro-p-N-chloro ethylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(m-fluoro-p-N-chloro ethylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(obromo-p-N-chloro ethylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(o-chloro-p-N-chloro ethylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)-s-triazine, 4-(o-fluoro-p-N-chloro ethylamino phenyl)-2,6-JI (trichloromethyl)s-triazine, etc. are mentioned.

[0046]In addition, the TAZ series by a green chemicals company (for example, TAZ-107, TAZ-104, TAZ-104, TAZ-109, TAZ-109, TAZ-140, TAZ-204, TAZ-131, TAZ-123), T series made from PANCHIM (for example) [T-OMS, T-BMP and J T-R, T-B, the Ciba-Geigy IRGACURE series, (For example, IRGACURE 651, IRGACURE 184, IRGACURE 500, IRGACURE 1800, IRGACURE 149, IRGACURE 819, IRGACURE 261), DAROKYUA 1813, 4,4-bis (diethylamino-benzophenone, 2-(O-benzoyloxime)-1-[4-(phenylthio) phenyl]-1,2-octanedione, the 2-benzyl-2-dimethylamino 4-morpholino butyrophenone, a 2,2-dimethoxy-2-phenylacetophenone, [0047]A 2-(o-KURORU phenyl)-4,5-diphenyl imidazolyl dimer, A 2-(o-mtoxypheny)-4,5-diphenyl imidazolyl dimer, A 2-(o-mtoxypheny)-4,5-diphenyl imidazolyl dimer, A 2-(o-mtoxypheny)-4,5-diphenyl imidazolyl dimer, A 2-(a-mtoxypheny)-4,5-diphenyl imidazolyl dimer, A 2-(a-mtoxypheny)-4,5-diphenyl imidazolyl dimer, A 2-(a-mtoxypheny)-4,5-diphenyl imidazolyl dimer, A 2-(b-mtoxyphenyl)-4,5-diphenyl imidazolyl dimer, benzoin iso-propyl ether, etc. are used useful.

[0048]A sensitizer and light stabilizer can be used together in these photopolymerization initiators. As the example, benzoin, benzoin methyl ether, benzoin, 9-fluorenone, 2-chloro-9-fluorenone, 2-methyl-9-fluorenone, 9-Antron, 2-bromo-9-Antron, 2-thyl-9-Antron, 9-flo-anthraquinone, 2-ethyl-9-flo-anthraquinone, 2-ethyl-9-flo-anthraquinone, 2-ethyl-9-flo-anthraquinone, 2-methoxy xanthone, 2-methoxy xanthone, 2-methoxy xanthone, 2-methoxy xanthone, 2-methoxy xanthone, 2-methoxy xanthone, 4-methoxy xanthone, 4-methoxy xanthone, 4-methoxy xanthone, 4-methoxy xanthone, 4-methoxy xanthone, 2-methoxy xanth

[0049]Other publicly known initiators other than an above-mentioned photopolymerization initiator can be used for the color content negative-mold hardenability constituent of this invention. The BISHINARU poly kettle ARUDONIRU compound specifically indicated by the U.S. Pat. No. 2,367,660 specification, alpha-carbonyl compound currently indicated by U.S. Pat. No. 2,367,661 and the No. 2,367,670 specification, The acyloin ether currently indicated by the U.S. Pat. No. 2,448,828 specification, The aromatic acyloin compound placed with alpha-hydrocarbon currently indicated by the U.S. Pat. No. 2,722,512 specification, The polynuclear quinone compound currently indicated by U.S. Pat. No. 3,046,127 and the No. 2,951,758 specification, The combination of the triarylimidazole dimer / p-aminophenyl ketone currently indicated by the U.S. Pat. No. 3,549,307 specification, A benzothiazole system compound / TORIHAROME Chiel s-triazine compound currently indicated by JP,51–48516,B can be mentioned.

[0050]As a total content of a photoinitiator (and publicly known initiator), 0.01 mass % - 50 mass % are preferred to the solid content of said alkalis soluble resin, 1 mass % - 30 mass % are more preferred, and 1 mass % - especially 20 mass % are preferred. If there are few these total contents than 0.01 mass %, it will become difficult to follow a polymerization, and when 50 mass % is exceeded, although conversion becomes large, a molecular weight may become low and film strength may become weak.

[0051]What the thermal polymerization inhibitor besides above is added for to the color content negative-mold hardenability constituent of this invention is preferred. For example, hydroquinone, p-methoxy phenol, di-t-butyl-p-cresol, Pyrogallol, t-butylcatechol, benzoquinone, 4,4'-thiobis (3-methyl-6-t-butylphenol), 2,2'-methylene bis (4-methyl-6-t-butylphenol), 2-mercaptobenzimidazole, etc. are useful.

[0052](D) A cross linking agent cross linking agent is activated by acid or the radical generated from the

photoinitiator by the exposure of light or radiation, it reacts to said alkalis soluble resin, and it is used in order to reduce the solubility to the alkali developing solution of an exposed part and to acquire a picture because produce bridge construction or the cross linking agent itself produces bridge construction mutually by combination or polymerization. The purpose of a cross linking agent of heating after image formation and stiffening a pattern enough if needed is also useful.

[0053]Therefore, as a cross linking agent concerning this invention, if bridge construction or a polymerization reaction can perform film hardening, there will be no limitation in particular, For example, the (a) epoxy resin, the (b) methylol group, an alkoxy methyl group. And were replaced by at least one substituent chosen from an acyloxy methyl group. A melamine compound, a guanamine compound, a glycoluryl compound, or an urea compound, (c) Phenolic compound an aphthol compound or hydroxy anthracene compound, and (d) polymerization nature monomer compound ** is mentioned. [which were replaced by the methylol group, the alkoxy methyl group, and at least one substituent chosen from an acyloxy methyl group [0054]They may be any, as long as it has an epoxy group and has cross-linking as the aforementioned (a) epoxy resin, For example, bisphenol A diglycidyl ethere, ethylene glycol diglycidyl ether, Butanediol diglycidyl ether, chaznediol diglycidyl ethere, Dihydroxyblphenyl diglycidyl ether, phalic acid diglycidyl ethere flyglicyll group.

hexanediol diglycidyl ether, Dihydroxybiphenyl diglycidyl ether, phthalic acid diglycidyl ester, Divalent glycidyl group content low molecular weight compounds, such as N and N-diglycidyl aniline, Similarly Trimethylolproper triglycidyl ether, TORIMECHI roll phenol triglycidyl ether, The trivalent glycidyl group content low molecular weight compound represented by TrisP-PA triglycidyl ether etc. The tetravalent glycidyl group content low molecular weight compound which similarly is represented by pentaerythritol tetraglycidyl ether, tetramethylobisphenol A tetraglycidyl ether, etc., Similarly Multivalent glycidyl group content low molecular weight compounds, such as dipentaerythritol penta glycidyl ether and dipentaerythritol hexa glycidyl ether, poly glycidyl (meta) acrylate, The glycidyl group content high molecular compound etc. which are represented by the 1,2-epoxy-4-(2-oxilanyl) cyclohexane addition of 2,2-bis(hydroxymethyl)-1-butanol, etc. are mentioned.

[0055]In the case of a melamine compound, in the case of 2-6, a glycoluryl compound, a guanamine compound, and an urea compound, as a number which the methylol group, alkoxy methyl group, and acyloxy methyl group which are contained in said cross linking agent (b) have replaced, are 2-4, but. In the case of a melamine compound, in the case of 5-6, a glycoluryl compound, a guanamine compound, and an urea compound, it is 3-4 preferably. Hereafter, the melamine compound of the above (b), a guanamine compound, a glycoluryl compound, and an urea compound are generally called compound concerning (b) (a methylol group, an alkoxy methyl group, or acyloxy methyl group content).

[0056]The methylol group content compound applied above (b) is obtained by heating the alkoxy methyl group content compound concerning (b) in alcohol under acid catalyst existence, such as chloride, sulfuric acid, nitric acid, and methanesulfonic acid. The acyloxy methyl group content compound above (b) is obtained by carrying out mixed stirring of the methylol group content compound concerning (b) with an acyl chloride under basic catalyst existence.

[0057]The example of the compound hereafter applied to (b) which has said substituent is given. As said melamine compound, for example Hexamethylolmelamine, hexamethoxy methylmelamine, The compound which 1-5 of the methylol group of hexamethylolmelamine methoxymethyl-ized, or its mixture, The compound in which 1-5 of the methylol group of hexamethoxy ethylmelamine, hexa ecyloxy methylmelamine, and hexamethylolmelamine carried out acyloxy methylation, or its mixture is mentioned.

[0058]As said guanamine compound, for example Tetramethylol guanamine, The compound which methoxymethylized 1-3 methylol groups of tetramethoxy methyl guanamine and tetramethylol guanamine, or its mixture, The compound which carried out acyloxy methylation of the 1-3 methylol groups, tetramethoxy ethyl guanamine, tetra acyloxy methyl guanamine, and tetramethylol guanamine, or its mixture is mentioned.

[0059]As said glycoluryl compound, for example Tetramethylol glycoluryl, The compound which methoxymethylized 1-3 of the methylol group of tetramethoxy methyl glycoluryl and tetramethylol glycoluryl, or its mixture, The compound which carried out acyloxy methylation of 1-3 of the methylol group of tetramethylol glycoluryl, or its mixture is mentioned.

[0060]As said urea compound, the compound which methoxymethyl-ized 1-3 methylol groups, tetra methylol urea, tetramethoxy methyl urea, and tetra methylol urea, or its mixture, tetramethoxy ethyl urea, etc. are mentioned, for example. The compound concerning these (b) may be used alone and may be used in combination.

[0061]. Were replaced by at least one basis chosen from the cross linking agent, i.e., the methylol group, allkoxy methyl group, and acyloxy methyl group of the above (c). Like the case of said cross linking agent (b), a phenoxy compound, a naphthol compound, or a hydroxy anthracene compound controls INTAMIKISHINGU with finishing photoresist according to heat bridge construction, and it raises film strength further. Hereafter, these compounds may be executly called compound concerning (c) (a methylal group, an alkoxy methyl group, or acyloxy methyl group content).

[0062]As the number of the methylol group contained in said cross linking agent (c), an acyloxy methyl group, or allowy, methyl groups, at least two per monad are required, and the compound in which of the 2nd place of the phenolic compound used as a skeleton and the 4th place are replaced from a viewpoint of heat cross-linking and

preservation stability is preferred. The naphthol compound used as a skeleton and a hydroxy anthracene compound also have the preferred compound in which all of the ortho position of an OH radical and the para position are replaced. The 3rd place of a phenolic compound or the 5th place may not be replaced, or may have a substituent, also in the naphthol compound, except the ortho position of an OH radical, may not be replaced or may have a substituent.

[0083]The methylol group content compound applied above (c), The 2nd place of a phenolic OH radical or the 4th place uses for a raw material the phenolic OH radical content compound which is a hydrogen atom, and it is obtained by making this react to formalin under existence of basic catalysts, such as sodium hydroxide, a potassium hydrate, ammonia, and tetra alkylammonium hydroxide. The alkoxy methyl group content compound applied above (c) is obtained by heating the methylol group content compound concerning (c) indool under existence of acid catalysts, such as chloride, sulfuric acid, nitric acid, and methanesulfonic acid. The acyloxy methyl group content compound concerning (c) also be a possible above (c) is obtained by making the methylol group content compound concerning (c) assic catalysts.

[0064]As a skeleton compound in a cross linking agent (o), the ortho position or the para position of a phenolic OH radical Un-replacing, A phenolic compound, naphthol, a hydroxy anthracene compound, etc. are mentioned, For example, each isomer of phenol and cresol, a 2,3-xylenol, A 2,5-xylenol, a 3,4-xylenol, 3,5-xylenol, Bisphenols, such as bisphenol A, 4,4-screw hydroxybiphenyl, TrisP-PA (made by Honshu Chemical Industry Co., Ltd.), naphthol, dilydroxynaphthelene, 2,7-dilydroxynaphthol are used.

[0065]As an example of said cross linking agent (c), as a phenolic compound. For example, TORIMECHI roll phenol, Tori (methoxymethy)-inenol, The compound which methoxymethy-lized 1-2 methylol groups of TORIMECHI roll phenol, Tori methylo-3-cresol, Tori (methoxymethyl)-3-cresol, The compound which methoxymethyl-ized 1-2 methylol groups of Tori methylol-3-cresol, Dimethylol cresol, such as 2,6-dimethylol-4-cresol. Tetramethylolisphenol A, tetramethoxymethyl-ized 1-3 methylol groups of tetramethylolisphenol A, Tetramethylol-4,4-screw hydroxybiphenyl, tetramethylolisphenol A, Tetramethylol-4,4-screw hydroxybiphenyl, tetramethylolisphenol A, Tetramethylol-4,4-screw hydroxybiphenyl, tetramethylolisphenol A, Tetramethylol-4,4-screw hydroxybiphenyl, tetramethylolisphenol A, Tetramethylolisphenol B, Tetramethylolisphen

[0066]As a hydroxy anthracene compound, they are mentioned by 1,6-dihydroxymethyl- 2,7-dihydroxyanthracene etc. and, for example as an acyloxy methyl group content compound, For example, the compound etc. which in part or all carried out acyloxy methylation of the methylol group of the above-mentioned methylol group content compound are mentioned.

[0067]As a desirable thing, in these compounds, TORIMECHI roll phenol, screw hydroxymethyl-p-cresol, The phenolic compound in which tetramethylolisphenol A, the hexamethylol objects of TrisP-PA (made by Honshu Chemical Industry Co., Ltd.), or those methylol groups were replaced by both the alkoxy methyl group, and a methylol group and an alkoxy methyl group is mentioned. The compound concerning these (c) may be used alone and may be used in combination.

[0088]Next, aforementioned (d) polymerization nature monomer compound is explained. A compound with the ethylenic unsaturation group which has ethylene in which at least one addition condensation is possible as a polymerization nature monomer compound and which has the not less than 100 ** boiling point under ordinary pressure is preferred. Acrylate and methacrylate monofunctional [as the example /, such as polyethylene-glycol monor—(meta) acrylate, and phenoxyethyl (meta) acrylate, pl(008) Poly ethylene glycol di(metha)acrylate, trimethylolethane tri(metha)acrylate, depenbertyl glycol di(metha)acrylate, trimethylolethane tri(metha)acrylate, dipentaerythritol hexa (meta) acrylate, the sample of the polyethylene glycol di(metha)acrylate, pentaerythritol tetra (meta) acrylate, dipentaerythritol hexa (meta) acrylate, the sample of the polyethylene acrylate, dipentaerythritol hexa (meta) acrylate, glycerin, and trimethylolethane, and which was formed into back (meta) acrylate, Di070]Urethane acrylate which is indicated in JP.48-41708,B, JP.50-6034B, and JP.51-37193,A each gazette. Polyester acrylates given in JP.48-64183A, JP.49-43191,B, and JP.52-30490,B each gazette. Acrylate, methacrylate, etc. of many organic functions, such as epoxy acrylate which are the resultants of an epoxy resin and acrylic acid (meta), can be mentioned. What is introduced as a photoresist monomer and oligomer is mentioned to Japanese adhesion association magazine Vol.20, No.7, and 300-308 pages.

[0071]Said cross linking agent (a) Although it changes with raw materials as a total content in the color content negative-mold hardenability constituent of – (d), 1 – 70 mass % is preferred to the solid content of this constituent, 5 – 50 mass % is more preferred, and especially 7 – 30 mass % is preferred.

[0072](E) When preparing the color content negative-mold hardenability constituent of solvent this invention, generally a solvent is used. A solvent will not be limited especially fundamentally, if the solubility of each ingredient and the spreading nature of a color content negative-mold hardenability constituent are satisfied, but it is preferred to be especially chosen in consideration of the solubility of a color and binder resin, spreading nature, and safety.

[0073]As said solvent, ester species, for example, ethyl acetate, acetic acid-n-butyl, Isobutyl acetate, formic acid

amyl, isoamyl acetate, isobutyl acetate, butyl propionate, Isopropyl butyrate, ethyl-butylate, butyl butyrate, alkyl ester, methyl lactate, ethyl lactate, oxymethyl-acetate, oxymethyl acetate, cysbutyl acetate, methoxy ethyl acetate, methoxy butyl acetate, and ethoxymethyl acetate, ethoxyethyl acetate, etc.; [0074]3-oxypropionic acid alkyl ester, such as 3-oxymethyl propionate and 3-oxyethyl propionate. For example, 3-methoxy methyl propionate acid methyl, 2-hydroxypropanoic acid methyl, 2-hydroxypropanoic acid methyl, 2-hydroxypropanoic acid exply, 2-hydroxypropanoic acid exply, 2-hydroxypropanoic acid exply, 2-methoxy methyl propionate, 2-methoxy ethyl propionic acid propyl. For example, 2-methoxy methyl propionic, 2-methoxy ethyl propionic acid exply, 2-methylpropionic acid exply, 2-methylpropionic, 2-methylpropionic acid methyl, 2-oxy-2-methylpropionic acid ethyl etc.; methylpropionic acid ethyl etc.; methylpropionic acid ethyl, 2-hydroxypropionic acid propyl, 2-methylpropionic acid ethyl, 2-methoxy-2-methylpropionic acid ethyl, 2-methoxy-2-methylpropionic acid ethyl etc.; methylpropionic acid ethyl, 2-oxobutanoic acid ethyl, etc.;

[0075]Ether, for example, diethylene glycol dimethyl ether, a tetrahydrofuran, Ethylene glycol monomethyl ether, ethylene glycol monomethyl ether, dethylene glycol monomethyl ether, Diethylene glycol monomethyl ether, Diethylene glycol monomethyl ether, Diethylene glycol monomethyl ether, diethylene glycol monomethyl ether, propylene glycol monomethyl ether, diethylene glycol ethyl ether, propylene glycol propyl ether acetate, etc.

[0076]Ketone, for example, methyl ethyl ketone, cyclohexanone, 2-heptanone, 3-heptanone, etc.; aromatic hydrocarbon, for example, toluene, xylene, etc. are preferred.

[0077]Among these 3-ethoxymethyl propionate, 3-ethoxyethyl propionate, Ethylcellosolve acetate, ethyl lactate, diethylene-glycol UMETERU ether, Butyl acetate, 3-methoxy methyl propionate, 2-heptanone, cyclohexanone, ethylcarbitol acetate, butylcarbitol acetate, propylene glycol methyl ether, propylene-glycol-methyl-ether acetate, etc. are more preferred.

[0078](Other ingredients) it is made [blending various additives, for example, a bulking agent, high molecular compounds other than the above, a surface-active agent, an adhesion accelerator, an antioxidant, an ultraviolet ray absorbent, a condensation inhibitor, etc., or] to the color content negative-mold hardenability constituent of this invention if needed.
[0079]As an example of said various additives, bulking agent; polyvinyl alcohol, such as glass and alumina, High

molecular compounds other than binding resin, such as polyacrylic acid, polyethylene-glycol monoalkyl ether, and poly phloroalkyl acrylate; The Nonion system, Surface-active agents, such as a cation system and an anionic system; Vinyltrimetoxysilane, Vinyltriethoxysilane, vinyltris (2-methoxyethoxy) Silang, N-(2-aminoethyl)-3aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-(2-aminoethyl)-3-aminopropyl trimethoxysilane, 3-aminopropyl triethoxysilane, 3-glycidoxypropyltrimetoxysilane, 3-glycidoxypropylmethyldimetoxysilane, 2-(3, 4epoxycyclohexyl) ethyltrimethoxysilane, Adhesion accelerator;2,2-Thiobis, such as 3chloropropylmethyldimetoxysilane, 3-chloropropyltrimetoxysilane, 3-methacryloxy propyl trimethoxysilane, and 3mercapto propyltrimethoxysilane (4-methyl-6-t-butylphenol). Antioxidants, such as 2.6-di-t-butylphenol; condensation inhibitors, such as ultraviolet ray absorbent [, such as a 2-(3-t-butyl-5-methyl-2-hydroxyphenyl)-5-chlorobenzotriazole and alkoxy benzophenone,]; and sodium polyacrylate, can be mentioned. [0080]moreover — the case where promote the alkali solubility of light or a radiation sheep irradiation part, and further improvement in the development nature of the color content negative-mold hardenability constituent of this invention is aimed at -- this constituent -- organic carboxylic acid -- with a molecular weight of 1000 or less low-molecular-weight organic carboxylic acid can be added preferably. Specifically, for example Formic acid, acetic acid, propionic acid, butanoic acid, a valeric acid, a pivalic acid, Aliphatic monocarboxylic acid, such as caproic acid, diethylacetic acid, enanthic acid, and caprylic acid; Oxalic acid, Malonic acid, succinic acid, slutaric acid, adipic acid, pimelic acid, suberic acid, Azelaic acid, sebacic acid, a brasylic acid, methylmalonic acid, ethylmalonic acid, Aliphatic dicarboxylic acid, such as dimethylmalonic acid, methylsuccinic acid, tetramethyl succinic acid, and citraconic acid; Tricarballylic acid. Aliphatic series tricarboxylic acid, such as aconitic acid and camphoronic acid: Benzoic acid. Aromatic monocarboxylic acids, such as toluic acid, cumin acid. HEMERITO acid. and mesitylene acid; Phthalic acid, Isophthalic acid, terephthalic acid, trimellitic acid, trimesic acid, mellophanic acid, Aromatic polycarboxylic acids, such as pyromellitic acid; the carboxylic acid of others, such as phenylacetic acid, hydratropic acid, hydrocinnamic acid, mandelic acid, phenylsuccinic acid, an atropic acid, cinnamic acid, methyl cinnamate, cinnamic acid benzyl, Singh NAMIRIDEN acetic acid, coumaric acid, and Ung Bell acid, is mentioned.

[0081] In the manufacturing method of the light filter of this invention, On a substrate a color content negative mold hardenability constituent as stated above Spin coating, flow casting spreading. The coloring pattern of a negative mold is formed by applying with coating methods, such as roll coating, forming a radiation-sensitive constituent layer, exposing this layer via a predetermined mask pattern (it irradiates with light or radiation), and developing negatives with a developing solution (image formation process). The curing process hardens the hardens with heating the coloring pattern formed of necessity may be included. In production of a light filter, the light filter which consists of desired hue is producible because only the desired number of hue repeats said image formation process (and necessity curing process). In this case, especially as the light used or radiation, ultraviolet rays, such as g line and i line, are used preferably.

[0082]The soda glass used for a liquid crystal display element etc. as said substrate, for example, A complementary metal oxide semiconductor (CMOS), the thing which made the transparent conducting film adhere to Pyrex (R) glass, silica glass, and these, the photoelectric conversion element substrate used for a rimage sensor etc., for example, a silicon substrate etc., etc., etc. are mentioned. The black stripe in which these substrates isolate each pixel may be formed. On these substrates, an under coat may be provided as occasion demands for adhesion improvement with an upside layer, the nonproliferation of a substance, or flattening of a substrate face.

[D083]As said developing solution, while dissolving the non-irradiation part of the color content negative-mold hardenability constituent of this invention, the irradiation part can use anythings, if it consists of a presentation which is not dissolved. Specifically, the various combination and alkaline solution of an organic solvent can be used. The above-mentioned solvent used as said organic solvent when preparing the color content negative-mold hardenability constituent of this invention is mentioned.

[0084]As said alkaline solution, for example Sodium hydroxide, a potassium hydrate, Sodium carbonate, silic acid sodium, meta-silic acid sodium, an ammonia solution, Ethylamine, diethylamine, dimethylethanolamine, tetramethylammonium hydroxide, tetraethylammoniumhydroxide, Kolin, pyrrole, piperidine, 1, 8-diazabicyclo [5.4.0] In alkaline compounds, such as-7-undecene, concentration is preferred for 0.001 to 10 mass %, and the alkaline aqueous solution which dissolves so that it may become 0.01 - 1 mass % preferably. When the developing solution which consists of such an alkaline aqueous solution is used, generally after-development water washes. [0085]

[Example]Hereafter, although an example explains this invention still more concretely, this invention is not limited to the following examples, unless the main point is exceeded. A "part" is a mass basis as long as there is no notice especially. Organic solvent soluble dye is only called a "color" among this example. [0086](Example 1)

To the synthetic three necked flask of the alkalis soluble resin P-1, 1) 105.73 g of benzyl methacrylate, The methacrylic acid 17.22g, 28.03 g of methacrylic acid-2-hydroxyethyl, And 600 g of 2-methoxy propanol was taught, agitating equipment, the flowing-back condenser tube, and the thermometer were attached, catalyst amount addition of the polymerization initiator V-65 (made by Wako Pure Chemical Industries, Ltd.) was carried out at 70 ** under the nitrogen air current, and it stirred for 8 hours. It was dropped stirring the obtained resin solution violently to the ion exchange water of 20L, and white powder was obtained. Then, vacuum drying of this white powder was carried out under 40 ** for 24 hours, and 141 g of resin CP-1 was obtained.

[0087]When the composition ratio of obtained CP-1 was measured by 13 C-NMR, it was benzyl methacrylate / methacrylic acid / methacrylic acid-2-hydroxyethyl =6/2/2 (mole ratio). When the molecular weight of the CP-1 was measured in GPC, the weight average molecular weight Mw was 23,000, number average molecular weight Mn was 9,200, and the molecular—weight-distribution Mw/Mn was 2.5.

[0088]This CP-1 (50g) was dissolved in 500 ml of acetone, and the hexane 2L was made to reprecipitate. When dissolved the precipitating part in 200 ml of acetone again, the hexane 1L was made to reprecipitate and this sediment was dried, resin P-1((A) alkalis soluble resin concerning this invention)25g with narrow molecular weight distribution was obtained. The composition ratios of P-obtained 1 were benzyl methacrylate / methacrylic acid / methacrylic acid-2-hydroxyethyl =6/2/2 (mole ratio). When the molecular weight of P-1 was measured in GPC, the weight average molecular weight Mm= was 37,500, and the molecular-weight-distribution Mw/Mn was 1.2. [7089]

2) Preparation and propylene-glycol-monomethyl-ether acetate of a color content negative-mold hardenability constituent — 70 copies (PGMEA)

Ethyllactate — Ten copy and the aforementioned alkalis soluble resin P-1 — Five copy and dipentaerythritol hexacrylate — Eight copy and polymerization inhibitor (p-methoxy phenol) — 0.004 copy and fluorochemical surfactant . — 0.4 copy (F-475, Dainippon Ink & Chemicals, Inc. make)

Photopolymerization initiator (TAZ-107, green chemicals company make) — One copy and yellow dye — 4.4 copies (Valifast Yellow1101, product made from Orient Chemical industry) were mixed, it dissolved, and the color content negative-mold hardenability constituent (1) of this invention was prepared.

[0090]3) After cleaning ultrasonically the creation glass substrate (Corning 1737) of a glass substrate with an under coat with NaOH water 1%, rinsing and dehydration bake (200 **/30 minutes) were performed. Subsequently, on the glass substrate after washing, the resist OT solution (product made from Fuji Photo Film Arch) was applied using the spin coater so that it might become 2 micrometers of thickness, stoving was carried out at 220 ** for 1 hour, and the hardening layer (under coat) was formed.

[0091]4) Exposure and development of a color content negative-mold hardenability constituent (image formation process)

On the under coat of the glass substrate with an under coat obtained by said 3, the color content negative-mold hardenability constituent (1) obtained by said 2 was applied using the spin coater so that thickness might be set

to 2 micrometers, and it prebaked for 120 seconds at 120 **. Subsequently, I line reduced—projection—exposure device was used, the coating film was irradiated through the mask on the wavelength of 365 nm, after—exposure 60%CD—2000 (product made from Fuji Photo Film Arch) developing solution was used, and negatives were developed during the second at 26 **. Subsequently, after rinsing for 20 seconds with a stream, spray drying was carried out and the yellow pattern image was obtained. Image formation was checked by the usual method by an optical microscope and SEM photograph observation.

[0092]5) Evaluation sensitivity calculated the optimum light exposure (mJ/cm²) which a 2-micrometer square pattern reproduces by 1:1 from the coating film, and made this the index which shows sensitivity. It is shown that the one where a value is smaller is high sensitivity. The remaining rate of membrane after development was evaluated with the ratio (T_1/T_0 x100%) of the thickness (T_1) after the pattern formation to the thickness (T_0) of the coating film before pattern formation (after development). In this example, it is T_0 =2micrometer. The pattern profile did SEM photograph observation of the substrates face of a 2-micrometer square pattern, and the wall angle (acute angle) to make, evaluated 0 for what exists 85 degrees or more, and evaluated ** and the thing of 80 degrees or less for 80 to 85 degrees as x. The result of the above-mentioned evaluation is shown in the

[0093](Examples 2-5, comparative examples 1-2) In preparation of the color content negative-mold hardenability constituent (1) of Example 1, Except having used alkalis-soluble-resin P-2 to P-5, and CP-1 - CP-2 which are replaced with the alkalis soluble resin P-1, and are shown in the following table 1, respectively, like Example 1, color content negative-mold hardenability constituent (2) - (7) was prepared, and also the pattern image was formed. The alkalis soluble resin P-4 and P-5 can be obtained by a method similar to composition of the alkalis soluble resin P-1 of Example 1. CP-1 is the resin obtained in the process in which P-1 of Example 1 is obtained. The same method as Example 1 estimated the pattern image formed with each color content negative-mold hardenability constituent. The result of evaluation is shown in the following table 2. [0094]

[Table 1]

following table 2.

, i able	.,				
	組成物	可溶性	組成	数平均分子量	分子量分布
実施例2	(2)	P-2	VP-8000ポリp-ヒドロキシスチレン (日本管連(株)製)	7,800	1.05
实施例3	(3)	P-3	ポリmーヒドロキシスチレン (アニオン堂合品)	5,800	1.40
実施倒4	(4)	P-4	ペンジルメタクリレート/アクリル酸失重合体 (7/3モル比)	15,000	1.07
実施例5	(5)	P-5	ペンジルメタクリレート/アクリル酸臭重合体 (7/3モル比)	15,000	1.55
比較例1	(6)	CP-1	ベンジルメタクリレート/メタクリル酸/メタクリ ル酸-2-ヒドロキシエチル共量合体 (6/2/2モル比)	9,200	2.5
比較例2	(7)	CP-2	ポリューヒドロキシスチレン	8,000	1.80

[0095](Examples 6-7) In Example 1, it replaced with the color content negative-mold hardenability constituent (1), and the pattern image was formed like Example 1 except having used the color content negative-mold hardenability constituent (8) or (9) which mixed the following presentation, and was dissolved and obtained, respectively. The same method as Example 1 estimated the pattern image formed respectively. The result of evaluation is shown in the following table 2.

[0096]

[A presentation of a color content negative-mold hardenability constituent (8)]

- Propylene-glycol-monomethyl-ether acetate -- 70 copies (PGMEA)
- Ethyllactate Ten copy and the aforementioned alkalis soluble resin P-1 Five copy and dipentaerythritol hexaecrylate — Eight copy and polymerization inhibitor (p-methoxy phenol) — 0.004 copy and fluorochemical surfactant . — 0.4 copy (F-475, Dainippon Ink & Chemicals, Inc. make)
- Photopolymerization initiator (TAZ-107, green chemicals company make) One copy and blue dye 5.2 copies (Valifast Blue2620, product made from Orient Chemical industry)
- Yellow dye 0.2 copy (Valifast Yellow1101, product made from Orient Chemical industry)
 [0097]
- [A presentation of a color content negative-mold hardenability constituent (9)]
- Propylene-glycol-monomethyl-ether acetate -- 70 copies (PGMEA)
- Ethyllactate -- Ten copy and the aforementioned alkalis soluble resin P-2 (refer to said table 1) -- Six copy

and dipentaerythritol hexaacrylate — Ten copy and polymerization inhibitor (p-methoxy phenol) — 0.004 copy and fluorochemical surfactant . — 0.4 copy (F-475, Dainippon Ink & Chemicals, Inc. make)

Photopolymerization initiator (TAZ-107, green chemicals company make) — One copy and red dye — 2.2 copies (Valifast Red1360, product made from Orient Chemical industry)

[0098](Comparative examples 3-4) In Example 1, it replaced with the color content negative-mold hardenability constituent (1), and the pattern image was formed like Example 1 except having used the color content negative-mold hardenability constituent (10) or (11) which mixed the following presentation, and was dissolved and obtained, respectively. The same method as Example 1 estimated the pattern image formed respectively. The result of evaluation is shown in the following table 2.

[A presentation of a color content negative-mold hardenability constituent (10)]

- Propylene-glycol-monomethyl-ether acetate 70 copies (PGMEA)
- Ethyllactate Ten copy and aforementioned alkalis-soluble-resin CP-1 (refer to example 1) Five copy and distribution of the Assacrylate Eight copy and polymerization inhibitor (p-methoxy phenol) 0.004 copy. Fluorochemical surfactant 0.4 copy (F-475, Dainippon Ink & Chemicals, Inc. make)
- Photopolymerization initiator (TAZ-107, green chemicals company make) One copy and blue dye 5.2 copies (Valifast Blue2620, product made from Orient Chemical industry)
- Yellow dye -- 0.2 copy (Valifast Yellow1101, product made from Orient Chemical industry) [0100]

[A presentation of a color content negative-mold hardenability constituent (11)]

- Propylene-glycol-monomethyl-ether acetate -- 70 copies (PGMEA)
- Ethyllactate -- Alkalis-soluble-resin CP-2 used by ten copy and the comparative example 2 -- Six copies (refer to said table 1)
- Dipentaerythritol hexaacrylate -- Ten copy and polymerization inhibitor (p-methoxy phenol) -- 0.004 copy and fluorochemical surfactant -- 0.4 copy (F-475, Dainippon Ink & Chemicals, Inc. make)
- Photopolymerization initiator (TAZ-107, green chemicals company make) One copy and red dye 2.2 copies (Valifast Red1360, product made from Orient Chemical industry) [0101]

[Table 2]

	感度 [mJ/cm]	残缺率 (T₁/T₀)	パターン プロファイル
実施例1	400	93%	0
実施例2	430	92%	0
実施例3	440	95%	0
实施例4	480	94%	0
実施例5	450	95%	0
実施例6	320	92%	0
実施例7	300	94%	0
比較例1	720	83%	×
比較例2	650	82%	Δ
比較例3	530	81%	×
比較例4	520	84%	Δ

[0102](Example 8) On the under coat of the glass substrate with an under coat created in Example 1, the color content negative-mold hardenability constituent (1) obtained in Example 1 was applied, a 2-micrometer square pattern was exposed and developed to this coating film, and heat-treatment was performed for 5 minutes at 200 **. Then, the color content negative-mold hardenability constituent (8) obtained in Example 6 on this pattern was again applied to a thickness of 2 micrometers, and it prebaked for 120 seconds at 120 **. Pattern exposure was carried out again, this coating film was developed, and the pattern of cyanogen was formed between yellow patterns. After having performed heat-treatment for 5 minutes at 200 **, applying to a thickness of 2 micrometers again the color content negative-mold hardenability constituent (9) obtained in Example 7 and prebaking for 120 seconds at 120 **, pattern exposure was carried out again, negatives were developed, and the pattern of magenta was formed between the patterns of yellow and a cyan color. Then, heat-treatment was performed for 5 minutes at 200 **, and the light filter of three colors of yellow, cyanogen, and magenta was formed between the patterns of yellow and a cyan color. Then, heat-treatment was performed for 5 minutes at 200 **, and the light filter of three colors of yellow, cyanogen, and magenta was formed on one substrate. The mixed colors of the color between unique patterns did not happen, but each color showed the rectangle profile.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-295432 (P2003-295432A)

				(43)公E	明日 平	成15年	10月15日	(2003.	10, 15)
(51) Int.CL?		級別記号	FI				7-7	2~}^(#	9考)
G03F	7/032		G03F	7/032			. 2	HOS	2 5
G 0 2 B	5/20	101	G02B	5/20		10	1 2	H0	4.8
G02F	1/1335	505	G02F	1/1335		50	5 2	HOS	91
G03F	7/004	505	G03F	7/004		50	5		
	7/027	5 O 2		7/027		50	2		
			審查請求	未商求	請求項	の数3	OL	(全	14 頁)
(21)出職番号	}	特額2002-96357(P2002-963		(71)出版人 000005201 富士写真フイルム株式会社					
(22)出願日		平成14年3月29日(2002.3.29	(72) 発明者	丹 5 静岡県	棒膨胀 像	曹田町)	百210番地 月 4000		富士等
				真フイルム株式会社内					
			(74)代谢人						
				护理:	中島	淳	(外3名)		
								現務員	に続く

(54) 【発明の名称】 染料合有ネガ整硬化性無成物、カラーフィルタ及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】 感度が高く、釜布膜としたときの現像後にお ける残損率の高い染料含有ネガ型硬化性組成物並びにこ れよりなるカラーフィルタを提供する。

【解決手段】 アルカリ可溶性樹脂、有機溶剤可溶性染 料、光開始剤、及び架橋剤を少なくとも含む感光性樹脂 組成物において、前記アルカリ可溶性樹脂の分子量分布 (Mw/Mn)を1.6~1.05の範囲とする。

【特許請求の範囲】

[諸末項 1] (A)アルカリ司密性損耗 (B)有機 協利可密性操料。(C)光肺給剤、及び(D)栄傷剤を 少なくとも含む染料含有ネル変硬化性組成物において、 前記アルカリ司密性制節の分子量分布(Mw/Mn)が 1.6~1.05の範疇にあることを特徴とする染料さ 有ネガ型硬化性組成物。

1

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の博さる技術分野】本発明は、磁温を元素子(L CD) 本個体景像素子(CCD, CMOSなど)等に用 いられるカラーフィルタを構成する着色画板の形成に好 適な原料含者ネガ型硬化性組成物、並びに放棄料含有ネ が型硬化性組成物を用いたカラーフィルタ及びその製造 20 方法に関する。

[0002]

【従来の技術】 認品表示素子や個体指検索子に用いられ あカラーフィルタを作製する方法としては、染色法、印 期迷、電量指決び期料分能送が知られている。 関配染色 法は、ゼラデン・グリュー、カゼイン等の天然排臨。 あいはアミン変性ポリビニルアルコール等の合成排版か らなる森華蓋料を酸性染料等の染料で染色してカラーフィルタを作製する方法である。 該染色比では、染料を用 いるため、新光性や耐熱性及び耐湿性等に問題がある 他、大岡面では染色及び園番特性を均一にコントロール することが難しいため色人ラが発生し層く、また、染色 に関しては砂塊を必要とするために工程が頻磁化なる 等の問題点を有する。

【0003】前記電着法は、予め透明電報を研究のパケンで形成しておき、溶像中に溶解又は分散した飼料を含む傾隔をイオン化させ、電圧を印順して着色画像をパケーン状化形成することによってカラーフィルタを作製する方法である。電着法では、表示用の透明電影以外にカラーフィルタ形成用の透明電腦の製蔵とエッチングエ 40程を含むフォトリン工程が必要であるが、その際にショートかあると、常欠額にひり歩回まりの低下を来す。また、原理上ストライブ区別以外、例えばモデイブ区別以外、の情報を必要という時間を対象した。今の問題を対象した。

【0004】前記印刷法は、熱硬化樹脂又は紫外線硬化 樹脂に顔料を分散したインクを用いてオフセット印刷等 の印刷によってカラーフィルタを作製する簡便な方法で ーのゲル化した部分による欠陥が発生し易いこと。印刷 精度に伴う位置精度や模帽結度及び平面平滑性の点で開 題がある。

【0005】前記顔料分散法は、顔斜を種々の感放射線 性組成物に分散させた着色感飲射線性組成物を用いてフ ォトリン法によってカラーフィルタを作製する方法であ る。この方法は、顔料を用いるため光や熱等に安定であ ると同時に、フォトリソ法によってバターニングするた め位置特度にも十分優れており、大画面、高精細カラー 【0006】顔料分散法によりカラーフィルタを作製す るには、ガラス基板上に着色感放射線性組成物をスピン コーターやロールコーター等により塗布し、乾燥させて 塗購を形成し、該塗膜をバターン露光し、現像すること により着色画素が得られ、この操作を色数に応じて繰り 返すことによりカラーフィルタを得ることができる。 【0007】顔料分散法としては、特闘平1-1024 69号、特闘平1-152499号、特闘平2-181 704号、特開平2-199403号、特開平4-76 062号、特開平5-273411号、特開平6-18 4482号、特開平7-140654号の各分銀に記載 され、アルカリ可溶性樹脂としての光重合性モノマーと 光重合開始剤とを用いたネガ型感光性組成物が開示され でいる。

【9008】しかしなから、近年、国体操像来干用のカラーフィルタにおいては、更なる高精網化が望まれている。ところが、従来の調料分数系では本質的に帰復度が向上せず、また傾斜の恒大記子による色ムラが発生する等の開極があるため、国体振像素子のように頂欄パケーシンが要求される用途をは「通さなかった。かかる問題を解決するため、色村として条料を用いる技術が提案されている。

[0009] 染料を使用した感光性組成物には、光聴発生剤や光ラジカル開始剤と架橋剤を併用するネが整か提集されており、例えば、特闘平6-75375号、特闘平8-220753号、特闘平6-51514号などの公報により開示されている。

【0010】しかし、染料は本質的に光吸収剤として作用するため、駆射光を吸収してしまい、結果として燃度が低く、しかも十分な硬化性が得られず、現像後における騰楽りが大きいため、これらの改良が望まれていた。 【0011】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前配従来に おける菌問題を解決し、以下の目的を達成することを理 題とする。本発明は、悪度が高く。途布臓としたときの 理律後における軽膜率の高い染料含海ネガ型硬化性組成 物、及び前配染料含海ネガ型硬化性組成物よりなり、巻、

ことを目的とする。並びに、前記カラーフィルタの製造 方法であって、硬化度の高いパターンを高感度に形成で き、現像による膜減りを抑制して形状、膜厚の良好な高 解像度のカラーフィルタを形成することができるカラー フィルタの製造方法を提供することを目的とする。 [0012]

「課題を解決するための手段」 本幹明者等は、染料全有 の組成物を用いたカラーフィルタの良化技術に関し総意 検討を重ねた結果、有機溶剤可溶性染料を含む硬化性組 成物中のアルカリ可溶性樹脂が特定の範囲の分子量分布 10 ては、側鎖にカルボン酸基を有するボリマー、例えば特 を有することで前記目的を達成できるとの知見を得、本 発明に至った。

【0013】前記課題を解決するための具体的手段は以 下の通りである。

- (1) (A)アルカリ可溶性樹脂 (B)有機溶剤可 密性染料、(C) 光開始剤、及び(D) 架橋剤を少なく とも含む染料含有ネガ型硬化性組成物において、前記ア ルカリ可溶性樹脂の分子量分布 (Mw/Mn) が1.6 ~1. 05の範囲にあることを特徴とする染料含有ネガ 型硬化性組成物である。アルカリ可溶性樹脂の分子置分 20 布Mw/Mnを上記のような小さい範囲にすることで、 組成物自体の感度を向上し得ると共に、現像による途布 膜の膜減りを抑制でき、膜厚が均一で矩形の形状の良好 な解像度の高いカラーフィルタを高感度に形成すること ができる。
- 【0014】(2) 前記(A)アルカリ可溶性樹脂 が、カルボン酸基を有する (メタ) アクリレート系制脂 である前記(1)に記載の染料含有ネガ型硬化性組成物 である。
- (3) 前記(A)アルカリ可溶性樹脂が、フェノール 30 性水酸基を有する樹脂である前記(1)に記載の染料含 有ネガ型硬化性組成物である。
- 【0015】(4) 前記(1)~(3)のいずれか1 項に記載の染料含有ネガ型硬化性組成物を用いてなるこ とを特徴とするカラーフィルタである。
- [0016](5) 前記(1)~(3)のいずれか1 項に記載の協制含有ネガ型弾化性組成物を基板上に含布 後、マスクを通して露光し、現像してネガ型パターンを 形成する工程を育することを特徴とするカラーフィルタ いて、所望の色組よりなるカラーフィルタを製造すると きには、前記工程が所望の色相数だけ繰り返される。ま た、必要に応じて、前記ネガ型パターンを加熱硬化する 工程を有する総様も好適である。
- [0017]
- 【発明の実施の形態】以下、本発明の染料含有ネガ型硬 化性組成物、並びにそれを使用したカラーフィルタ及び その製造方法について詳述する。本発明の築料含有ネガ

剤を少なくとも含んで構成され、前記(A)アルカリ可 溶性樹脂の分子量分布(Mw/Mn)を1.6~1.0 5の範囲とする。また、好ましくは(E) 控削を含み、 場合により他の成分を含んで構成される。以下、基成分 について説明する。

【0018】(A) アルカリ可溶性樹脂

アルカリ可溶性樹脂としては、線状有機高分子重合体 で、 有機溶剤に可溶で、弱アルカリ水溶液で現像できる ものが好ましい。このような線状有機高分子重合体とし 開昭59-44615号。特公昭54-34327号。 特公昭58-12577号、特公昭54-25957 号、特開昭59-53836号、特開昭59-7104 8号の各公銀に記載されているような、メタクリル酸共 重合体、アクリル酸共重合体、イタコン酸共重合体、ク ロトン酸共重合体、マレイン酸共重合体、部分エステル 化マレイン酸共重合体等が挙げられ、また同様に側鎖に カルボン酸基を有する酸性セルロース誘導体が有用であ

- 【0019】上記のほか、水酸基を育するポリマーに酸 無水物を付加させたもの等や、ポリヒドロキシスチレン 系樹脂、ポリシロキサン系樹脂、ポリ(2-ヒドロキシ エチル(メタ)アクリレート)、ポリビニールビロリド ンやポリエチレンオキサイド、ポリビニールアルコー ル、等も有用である。また、親水性を育するモノマーを 共重合してもよく、この例としては、アルコキシアルキ ル(メタ) アクリレート、ヒドロキシアルキル(メタ) アクリレート、グリセロール (メタ) アクリレート、 (メタ) アクリルアミド、N-メチロールアクリルアミ F. 2級又は3級のアルキルアクリルアミド、ジアルキ ルアミノアルキル (メタ) アクリレート、モルホリン (メタ) アクリレート、N-ビニルビロリドン、N-ビ ニルカプロラクタム、ビニルイミダゾール、ビニルトリ アゾール、メチル(メタ)アクリレート、エチル(メ タ)アクリレート、分岐又は直鎖のプロピル (メタ)ア クリレート、分岐又は直鎖のプチル (メタ) アクリレー ト、フェノキシヒドロキシプロビル(メタ)アクリレー ト、等が挙げられる。 【0020】その他、前記頻水性を育するモノマーとし
- の製造方法である。前記カラーフィルタの製造方法にお 46 て、テトラヒドロフルフリル基、燐酸、燐酸エステル、 4級アンモニウム塩、エチレンオキシ鎖、プロビレンオ キシ鎖、スルホン酸及びその塩、モルホリノエチル基等 を含んでなるモノマー等も省用である。
 - 【0021】また、架橋効率を向上させるために、重合 性基を側鎖に有してもよく、アリル基、 (メタ) アクリ ル基、アリルオキシアルキル基等を側鎖に含有するボリ マー等も有用である。また、硬化皮膜の強度を上げるた めにアルコール可溶性ナイロンや2、2-ビス-(4-

【0022】これら各種樹脂の中でも、耐熱性の観点か ちは、ボリヒドロキシステレン系樹脂、ボリシロキサン 系樹脂、(メタ)アクリル系樹脂、アクリルアミド系樹 脂、アクリル/アクリルアミド共重合体樹脂が好まし く、現像性制御の観点からは、(メタ)アクリル系樹 脂、アクリルアミド系額脂、アクリル/アクリルアミド 共電合体樹脂が経ました。

【0023】前記 (メタ) アクリル系樹脂としては、ベ ンジル (メタ) アクリレート、 (メタ) アクリル酸、ヒ ドロキシエチル (メタ) アクリレート、 (メタ) アクリ 10 ルアミド、アリル (メタ) アクリレート、等から遷ばれ るモノマーからなる共重合体が好ましく、カルボン酸基 を有するものが特に好ましい。

【0024】また、フェノール性水酸基を有するアルカ リ可溶性樹脂も有用である。前記フェノール修水酸基を 有するアルカリ可溶性樹脂としては、ポリヒドロキシス チレン系樹脂が挙げられる。具体的には、p-ヒドロキ シスチレン領措。 m-ヒドロキシスチレン領階。 o-ヒ ドロキシスチレン樹脂及びとれらの共重合体、ヒドロキ シスチレンとスチレンとの共重合体、ヒドロキシスチレ 29 ンとアセトキシスチレンとの共重合体、ヒドロキシスチ レンと前記(メタ)アクリル系樹脂(モノマー)との共 重合体などが挙げられる。

【0025】更にまた、例えば、ノボラック御贈、ビニ ル重合体等のアルカリ可溶性フェノール樹脂も有用であ る。前記ノボラック樹脂としては、例えば、フェノール 類とアルデヒド類とを酸触媒の存在下に縮合させて得ら れるものが挙げられる。フェノール類としては、例え ば、フェノール、クレゾール、エチルフェノール、プロ ェニルフェノール、カテコール、レゾルシノール、ピロ ガロール、ナフトール、ビスフェノールA等が挙げられ る。 これちフェノール類は、単独であるいは2種以上組 合わせて用いることができる。アルデヒド類としては、 例えば、ホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、ア セトアルデヒド、プロピオンアルデヒド、ベンズアルデ ヒドなどが挙げられる。ノボラック樹脂として具体的に は、例えば、メタクレゾール、バラクレゾール若しくは これらの混合物とホルマリンとの縮合生成物が挙げられ

【0026】本発明の染料含有ネガ型硬化性組成物にお いては、該組成物に含有するアルカリ可溶性樹脂全体に おける分子置分布(重置平均分子置Mw/数平均分子置 Mn.) を 1.6~1.05の範囲とすることが必須であ る。上述のアルカリ可溶性樹脂を2種以上併用する場 台、分子置分布が上記範囲にある2種以上を併用しても よいし、上記範囲を満たす限り、分子量分布が上記範圍 にあるアルカリ可溶性樹脂の1種若しくは2種以上と上

脂の分子置分布を上記範囲とすることにより、組成物の 高感度化が図れ、該組成物により塗布形成された途順の 現像後における残膜率を高めることができる。その紋 果 バターン形状および瞬度を所等の範囲に均一に形成 することができ、解像度が高く色相の良好なカラーフィ ルタを作製することができる。

【0028】更に、前記分子置分布の中でも、現像後の プロファイルの矩形性をより維持できる点で、1.4~ 1. 1の範囲にあることが好ましい。また、アルカリ可 溶性樹脂としては、その数平均分子量Mn (GPC法で 測定されたポリスチレン換算値)が1000~2×10 'の重合体が好ましく、2000 ~1×10'の重合体 がより好ましく、4000 ~5×101の重合体が特に 好ましい。

【0029】上記分子置分布の範囲にあるアルカリ可溶 性樹脂を得るためには、公知の重合方法(例えば リビ ングアニオン重合法、リビングカチオン重合法。リビン グラジカル重合法》を適用し、直接分子置分布の狭い樹 脂を合成することが好ましいが、その他にも溶剤分別法 (樹脂を良溶剤に溶解した後、貧溶媒に復合し高分子量 成分のみ析出させて分子量分布の狭い樹脂を得る方法) やカラムクロマトグラフィーを用いた分子費分面 紹施 界流体を用いた分面などの方法を用いることができる。 【0030】アルカリ可溶性樹脂の染料含有ネガ型硬化 性組成物における含有量としては、該組成物の全固形分 に対して10~90質量%が好ましく、20~80質量 %がより好ましく、30~70質量%が特に好ましい。 【0031】(B) 有機溶削可溶性染料

有機溶剤可溶性染料としては、カラーフィルタとして望 ピルフェノール、ブチルフェノール、キシレノール、フ 30 ましいスペクトルを有し、且つ後述の溶剤、若しくは前 記アルカリ可溶性樹脂含有の溶液に必要な濃度を溶解し 復、経時による折出、凝集などを起とさないことが必要 である。このような染料としては、カラーインデックス に記載されたC. I. SolventColour等か ら適宜選定できる。袖窓性染料、酸性染料、分散染料、 反応性染料、直接染料等からも溶剤溶解性とスペクトル が適合した染料を選定可能である。

【0032】具体的には、以下に例示される染料が挙げ られるが、使用する溶剤やアルカリ可溶性樹脂含有の溶 液に可溶であればこの限りでない。黄系染料では、Va Lifast Yellow1101, 1108 @3 108, 同3120, 同4120, 同1151, 同31 50. O:I Yellow129. 赤系染料では、V alifast Red 1306, 51308, 513 60、同3304、同3311、同2320、同330 5. 同3320. Valifast Pink2310 N. PCRed136P. 青系染料では、Valifa st Blue 2610, 同1603, 同1605, 同

[0033]中でも、Valifast Yellow 1108, 同3120, 同1151同1101, 同31 08, Valifast Red1360, 同330 4. @3311. Valifast Pink2310 N. PCRed136P, Valifast Blue 2610、同2620、同2606、等がより好まし く、Valifast Yellow3120. 同11 51. 同1101, Valifast Red136 0. 同3304. 同3311. Valifast P. nk2310N, Valifast Blue261 0、同2620、同2606、等が特に好きしい。

【0034】前記有機溶剤可溶性染料は、目的のスペク トルを得るために、2種以上を混合して用いるととがで きる。また、有機溶剤可溶性染料の含有量としては、目 的のスペクトル及び膜厚により異なるが、染料含有ネガ 型硬化性組成物の全固形分に対して、1~50質量%が 好ましく、5~45質量%がより好ましく、8~30質 置%が特に好ましい。

【0035】(C)光開始剤

橋削の架橋反応及び重合反応を開始できるものであれば 特に限定されないが、特性、開始効率、吸収波長、入手 性、コスト、安全性等の額点で選ばれることが好まし い。尚、本明細書中においては「光」の語は放射線を含 むものとする。

【0036】光開始剤には、光酸発生剤、光重合開始剤 等が含まれ、適宜選択した1種を、あるいは2種以上を 組合せて含有することができる。前記光重合開始剤とし では、例えば、ハロメチルオキサジアゾール化合物及び ハロメチルー8-トリアジン化合物から選択される少な 30 くとも一つの活性ハロゲン化合物、3-アリール蓄機ク マリン化合物。ロフィン2 量体、ベンゾフェノン化合 物。アセトフェノン化合物及びその誘導体、シクロペン タジエンーベンゼンー鉄鑓体及びその塩、オキシム系化 台物、等が挙げられる。

【0037】ハロメチルオキサジアゾール化合物である 活性ハロゲン化合物としては、特公昭57-6096号 公報に記載の2-ハロメチル-5-ビニル-1、3,4 - オキサジアゾール化合物等や、2 - トリクロロメチル -5-スチリル-1, 3, 4-オキサジアゾール 2- 40 3、4-オキサジアゾール、2-トリクロロメチル-5 - (p-メトキシスチリル)-1,3、4-オキサジア ゾール、等が挙げられる。

【0038】ハロメチル-s-トリアジン系化合物であ る活性ハロゲン化合物としては、特公昭59-1281 号公報に記載のビニルーハロメチル-s-トリアジン化 合物、特開昭53-133428号公報に記載の2-

 6 - ジーハロメチルーsートリアジン化合物。等が 挙げられる。

【0039】具体的な例として、2、4-ビス (トリク ロロメチル》-6-p-メトキシスチリルーs-トリア ジン、2、6-ビス(トリクロロメチル)-4-(3、 4-メチレンジオキシフェニル)-1、3、5-トリア ジン、2、6-ビス(トリクロロメチル)-4-(4-メトキシフェニル) -1、3、5 - トリアジン、2、4 ービス (トリクロロメチル) -6-(1-p-ジメチル 10 アミノフェニルー1、3-ブタジエニル)ーsートリア ジン、2-トリクロロメチルー4-アミノー6-ローメ トキシスチリルー 8 ートリアジン、2 ー (ナフトー1 ー イル) - 4, 6 - ビスートリクロロメチルー 8 - トリア ジン、2- (4-メトキシーナフト-1-イル) -4。 6-ビスートリクロロメチルーミートリアジン 2-(4-エトキシーナフト-1-イル)-4、6-ビス-トリクロロメチルーミートリアジン、 2ー(4ープトキ シーナフトー1ーイル)-4,6-ビスートリクロロメ チルーsートリアジン、2-[4-(2-メトキシエチ 光開始剤は、光(放射線を含む)の照射により後述の架 20 ル)-ナフト-1-イル)-4,8-ビス-トリクロロ メチルー s ートリアジン 【0040】2-【4-(2-エトキシエチル)-ナフ

トー1ーイル】ー4、6ービスートリクロロメチルーの -トリアジン、2- [4-(2-ブトキシェチル)-ナ フトー1ーイル)ー4、6ービスートリクロロメチルー S-トリアジン、2-(2-メトキシーナフト-1-イ ル)-4,6-ビスートリクロロメチルーミートリアジ ン、2-(6-メトキシ-5-メチル-ナフト-2-イ ル) -4, 6-ビスートリクロロメチルーミートリアジ ν . 2 - (6 - λ | + ν - ν - ν - 2 - λ - λ | -4 | 6 ービスートリクロロメチル-s-トリアジン、2-(5 ーメトキシーナフトー1ーイル}ー4、6ービスートリ クロロメチルーsートリアジン、2-(4, 7-ジメト キシーナフト-1-イル)-4、6-ビス-トリクロロ メチルーSートリアジン、2-(6-エトキシーナフト -2-イル)-4、6-ビスートリクロロメチル-s-トリアジン、2-(4、5-ジメトキシーナフト-1-イル)-4、6-ビスートリクロロメチルーs-トリア ジン

【0041】4-【p-N、N-ジ (エトキシカルボニ ルメチル)アミノフェニル]-2.6-ジ(トリクロロ メチル)- s - トリアジン、4 - 【ローメチルーロー N. N-ジ (エトキシカルボニルメチル) アミノフェニ ル】-2、6-ジ(トリクロロメチル)-s-トリアジ ン、4-【p-N、N-ジ (クロロエチル) アミノフェ ニル】-2,6-ジ(トリクロロメチル)-s-トリア ジン、4-[ローメチルーローN、N-ジ(クロロエチ ル)アミノフェニル]-2、6-ジ(トリクロロメチ

特脚2003-295432

ートリアジン、4- (n-N-エトキシカルボニルメチ ルアミノフェニル》-2、6-ジ(トリクロロメチル) - s - トリアジン、4 - 〔p - N、N - ジ {フェニル} アミノフェニル]-2.6-ジ(トリクロロメチル)s-トリアジン、4- (p-N-クロロエチルカルボニ ルアミノフェニル》 - 2、6 - ジ(トリクロロメチル) - s - トリアジン、

[0042]4-[p-N-(p-メトキシフェニル) カルボニルアミノフェニル]-2.6-ジ(トリクロロ メチル)- s - トリアジン、4 - [m-N, N-ジ (エ 16 クロロメチル) - s - トリアジン、4 - (m-クロロー トキシカルボニルメチル)アミノフェニル1-2.6-ジ(トリクロロメチル)-8-トリアジン、4-〔血-プロモーp-N. N-ジ (エトキシカルボニルメチル) アミノフェニル]-2,6-ジ(トリクロロメチル)s-トリアジン、4-[m-クロロ-p-N, N-ジ (エトキシカルボニルメチル) アミノフェニル] -2, 6-ジ(トリクロロメチル)ーミートリアジン 4-[m-フロローp-N, N-ジ (エトキシカルボニルメ チル)アミノフェニル]-2,6-ジ(トリクロロメチ ル) -s-トリアジン、4-(o-プロモ-p-N, N 20 ェニル) -2、6-ジ(トリクロロメチル) -s-トリ ジ(エトキシカルボニルメチル)アミノフェニル]-2、6-ジ(トリクロロメチル)-8-トリアジン、4 - [o-クロロ-p-N、N-ジ (エトキシカルボニル メチル》アミノフェニル】-2.6-ジ(トリクロロメ チル) - s - トリアジン。 [0043]4-[o-プロローゥーN, Nージ(エト キシカルボニルメチル)アミノフェニル]-2、6-ジ (トリクロロメチル) - s - トリアジン、4 - 〔o - ブ ロモーローN、Nージ (クロロエチル) アミノフェニ ル】-2、6-ジ(トリクロロメチル)-s-トリアジ 30 0、イルガキュア149、イルガキュア819、イルガ ン、4-[o-クロロ-p-N、N-ジ (クロロエチ ル) アミノフェニル] -2、6-ジ(トリクロロメチ ル) -s-トリアジン、4-[o-フロローo-N, N]ージ (クロロエチル) アミノフェニル] -2、6-ジ (トリクロロメチル) - s - トリアジン、4 - (m-ブ ロモーローN、Nージ (クロロエチル) アミノフェニ ル]-2、6-ジ (トリクロロメチル)-s-トリアジ ン. 4- [m-クロローp-N, N-ジ (クロロエチ ル) アミノフェニル】 - 2、6 - ジ(トリクロロメチ ル) -s-トリアジン。

【0044】4-[m-フロローゥーN、N-ジ(クロ ロエチル) アミノフェニル] -2、6-ジ(トリクロロ メチル》 - s - トリアジン、4 - (m - プロモーゥーN -エトキシカルボニルメチルアミノフェニル)-2.6 ージ (トリクロロメチル) -s-トリアジン、4-(m - クロローローN-エトキシカルボニルメチルアミノフ ェニル》-2、6-ジ(トリクロロメチル)-s-トリ アジン、4-(m-フロロ-p-N-エトキシカルボニ エトキシカルボニルメチルアミノフェニル > -2.6-ジ(トリクロロメチル)-8-トリアジン、4-(0-クロローローN-エトキシカルボニルメチルアミノフェ ニル)-2.6-ジ(トリクロロメチル)-s-トリア

【0045】4-(o-プロローローN-エトキシカル ボニルメチルアミノフェニル》 - 2、 6 - ジ (トリクロ ロメチル》 - s - トリアジン、4 - (m- ブロモ - p -p - N - 9 ロロエチルアミノフェニル) - 2 - 6 - 9(トリクロロメチル) -s-トリアジン、4-(m-フ ージ (トリクロロメチル) -s-トリアジン、4-(o ープロモーp-N-クロロエチルアミノフェニル)-2、6-ジ(トリクロロメチル)-s-トリアジン、4 - (o-クロロ-p-N-クロロエチルアミノフェニ ル)-2,6-ジ(トリクロロメチル)-s-トリアジ ン、4-(0-プロローローN-クロロエチルアミンフ アジン等が挙げられる。 【0046】その他、みどり化学性製のTA2シリーズ

(例えば、TAZ-107, TAZ-110、TAZ-104, TAZ-109, TAZ-140, TAZ-2 04. TA2-113, TA2-123), PANCH I M社製のTシリーズ (例えば、T-OMS、T-BM P. T-R、T-B)、チバガイギー社製のイルガキュ アシリーズ(例えば、イルガキュア651、イルガキュ ア184、イルガキュア500、イルガキュア100 キュア261) ダロキュアシリーズ (例えばダロキュ ア1173). 4, 4′-ビス (ジエチルアミノ) ーベ ンゾフェノン 2- (O-ベンゾイルオキシム)-1-[4-{フェニルチオ}フェニル]-1、2-オクタンジ オン、2-ベンジル-2-ジメチルアミノ-4-モルホ リノブチロフェノン、2、2-ジメトキシ-2-フェニ ルアセトフェノン、 【0047】2-(o-クロルフェニル)-4、5-ジ

46 エル)-4.5-ジフェニルイミダゾリル二番体、2-(o-メトキシフェニル)-4.5-ジフェニルイミダ ゾリル二量体、2-(p-メトキシフェニル)-4、5 ジフェニルイミダゾリル二量体、2-(p-ジメトキ シフェニル》-4、5-ジフェニルイミダゾリル二番 体、2-{2,4-ジメトキシフェニル}-4,5-ジ フェニルイミダゾリル二量体、2-(p-メチルメルカ プトフェニル) - 4 、5 - ジフェニルイミダゾリル二番 体、ベンゾインイソプロビルエーテル、等も有用に用い

フェニルイミダゾリル二重体、2-(o-フルオロフェ

11

剤を併用することができる。その具体例として、ベンゾ イン、ベンゾインメチルエーテル、ベンゾイン、9-フ ルオレノン、2-クロロ-9-フルオレノン、2-メチ ルーターフルオレノン、ターアントロン、2ープロモー 9-アントロン、2-エチル-9-アントロン、9、1 キノン、2-1-ブチル-9、10-アントラキノン、 2、6-ジクロロー9、10-アントラキノン、キサン トン、2-メチルキサントン、2-メトキシキサント ン、2-メトキシキサントン、チオキサントン、2,4 19 せて画像を得る目的で用いられる。また、必要に応じ ージエチルチオキサントン、アクリドン、10-ブチル -2-クロロアクリドン、ベンジル、ジベンジルアセト n - (ジメチルアミノ) フェニルスチリルケトン。 ロー (ジメチルアミノ) フェニルーローメチルスチリル ケトン、ベンゾフェノン、ゥー (ジメチルアミノ) ベン ゾフェノン (又はミヒラーケトン). p- (ジエチルア ミノ) ベンゾフェノン、ベンゾアントロン等や特公昭5 1-48516号公報記載のベンゾチアゾール系化合物 等や、チヌピン1130、間400等が挙げられる。 【0049】本発明の染料含有ネガ型硬化锌組成物に

は、上述の光重合開始剤のほかに他の公知の開始剤を使 用することができる。具体的には、米国特許第2、36 7、660号明細書に開示されているビシナールポリケ トルアルドニル化合物、米国特許第2、367、661 号及び第2,367,670号明細書に開示されている α-カルボニル化合物、米国特許第2、448、828 号明細書に開示されているアシロインエーテル、米国特 許第2. 722. 512号明細書に開示されているカー 炭化水素で置換された芳香族アシロイン化合物、米国特 許第3.046,127号及び第2,951,758号 30 ルジグリシジルエーテル、ジヒドロキンピフェニルシグ 明細書に開示されている多核キノン化合物、米国特許第 3、549、367号明細書に開示されているトリアリ ルイミダゾールダイマー/ゥーアミノフェニルケトンの 組合せ、特公昭51-48516号公報に開示されてい るベンゾチアゾール系化合物/トリハロメチールーs-トリアジン系化合物、等を挙げることができる。 【0050】光開始剤(及び公知の開始剤)の総含有量 としては、前記アルカリ可溶性樹脂の固形分に対して、 0.01質量%~50質量%が好ましく、1質量%~3 0 質量%がより好ましく、1 質量%~20 質量%が特に 40 好ましい。該総含有置が、0、01質量%より少ないと 重合が進み難くなることがあり、50質量%を超える と、重合率は大きくなるが分子置が低くなり膜強度が弱 くなることがある。

【0051】本発明の染料含有ネガ型硬化性組成物に は、以上のほか、更に熱重合防止剤を加えておくことが 好ましい。例えば、ハイドロキノン、カーメトキシフェ ノール、ジーモーブチルーゥークレゾール、ピロガロー

2、2'-メチレンビス(4-メチル-6-t-ブチル フェノール〉、2-メルカプトベンゾイミダゾール等が 有用である。

[0052] (D) 架橋削

架橋削は、光若しくは放射線の照射により光開始削から 発生した酸若しくはラジカルにより活性化され、前記ア ルカリ可溶性樹脂と反応して架橋を生じたり、架橋御自 身が相互に結合若しくは重合によって架橋を生じさせる ことで、露光部分のアルカリ現像液への溶解性を低下さ て 画像形成後に加熱してバターンを十分硬化させる目 strcも架締御が有用である。

【0053】したがって、本幹明に係る架橋削として は、架橋又は重合反応により膜硬化を行えるものであ れば特に限定はなく、例えば、(a)エポキシ樹脂、 (b) メチロール基、アルコキシメチル基、及びアシロ キシメチル基から選ばれる少なくとも一つの置換基で置 換された、メラミン化合物、グアナミン化合物、グリコ ールウリル化合物又はウレア化合物 (c) メチロール 20 基. アルコキシメチル基. 及びアシロキシメチル基から 過ばれる少なくとも一つの置換基で置換された。 フェノ ール化合物、ナフトール化合物又はヒドロキシアントラ セン化合物、(d) 重合性モノマー化合物、が挙げられ る。

【0054】前記(a)エポキシ参贈としては、エポキ シ基を有し、かつ架橋性を育するものであればいずれで あってもよく、例えば、ビスフェノールAジグリンジル エーテル、エチレングリコールジグリンジルエーテル、 ブタンジオールジグリシジルエーテル、 ヘキサンジオー リンジルエーテル、フタル酸ジグリンジルエステル、 N、N - ジグリシジルアニリン等の2 偏のグリシジル基 含有低分子化合物、同様に、トリメチロールプロバント リグリシジルエーテル、トリメチロールフェノールトリ グリンジルエーテル、TrisP-PAトリグリンジル エーテル等に代表される3偏のグリンジル基含有低分子 化合物、同様に、ペンタエリスリトールテトラグリシジ ルエーテル、テトラメチロールビスフェノールAテトラ グリンジルエーテル等に代表される4価のグリンジル基 含有低分子化合物、同様に、ジベンタエリスリトールベ ンタグリシジルエーテル、ジベンタエリスリトールヘキ サグリシジルエーテル等の多価グリシジル基含有低分子 化合物、ポリグリシジル (メタ) アクリレート、2、2 - ビス(ヒドロキシメチル) - 1 - ブタノールの1、2 -エポキシー4 - (2 - オキシラニル)シクロヘキサン 付加物等に代表されるグリンジル基含有高分子化合物。 等が挙げられる。

【0055】前記架締削(b)に含まれるメチロール

コールウリル化合物、グアナミン化合物、ウレア化合物 の場合は2~4であるが、好ましくはメラミン化合物の 場合5~6、グリコールウリル化合物、グアナミン化合 物。ウレア化合物の場合は3~4である。以下、前記

13

(b) のメラミン化合物。グアナミン化合物、グリコー ルウリル化合物及びウレア化合物を総じて、(b) に係 る(メチロール基、アルコキシメチル基又はアシロキシ メテル基含有)化合物という。

【0056】前記(b) に係るメチロール基含有化合物 は、(り) に係るアルコキシメチル基含有化合物をアル コール中で塩酸、硫酸、硝酸、メタンスルホン酸等の酸 触媒存在下、加熱することにより得られる。前記 (b) に係るアシロキシメチル基含有化合物は、(b) に係る メチロール基合有化合物を塩基性触媒存在下、アシルク ロリドと混合捌針することにより得られる。

【0057】以下、前記置換基を有する(b)に係る化 合物の具体例を挙げる。前記メラミン化合物として、例 えば、ヘキサメチロールメラミン、ヘキサメトキシメチ ルメラミン、ヘキサメチロールメラミンのメチロール基 の1~5個がメトキシメチル化した化合物又はその混合 20 物、ヘキサメトキシエチルメラミン、ヘキサアシロキシ メチルメラミン、ヘキサメチロールメラミンのメチロー ル基の1~5個がアシロキシメチル化した化合物又はそ の舞合物、などが挙げられる。

【0058】前記グアナミン化合物として、例えば、テ トラメチロールグアナミン、テトラメトキシメチルグア ナミン、テトラメチロールグアナミンの1~3個のメチ ロール基をメトキシメチル化した化合物又はその舞台 物。テトラメトキシエチルグアナミン、テトラアシロキ シメチルグアナミン、テトラメチロールグアナミンの1 30 ロール基含有化合物を類差性触媒の存在下アシルクロリ ~3個のメチロール基をアシロキシメチル化した化合物 又はその複合物などが挙げられる。

【0059】前記グリコールウリル化合物としては、例 えば、テトラメチロールグリコールウリル、テトラメト キシメチルグリコールウリル、テトラメチロールグリコ ールウリルのメチロール華の1~3個をメトキシメチル 化した化合物又はその混合物、テトラメチロールグリコ ールウリルのメチロール基の1~3個をアシロキシメチ ル化した化合物又はその舞合物、などが挙げられる。

【0060】前記ウレア化合物として、例えば、テトラ 40 メチロールウレア、テトラメトキシメチルウレア、テト ラメチロールウレアの1~3個のメチロール基をメトキ シメチル化した化合物又はその複合物。テトラメトキシ エチルウレア、などが挙げられる。これち(も)に係る 化合物は、単独で使用してもよく、組合わせて使用して 64:43

【0061】前記(c)の架橋削、即ち、メチロール 基。アルコキシメチル基、及びアシロキシメチル基から 化合物は、前記架論剤(b)の場合と同様、熱架機によ り上塗りフォトレジストとのインターミキシングを抑制 すると共に、職強度を更に高めるものである。以下、こ れら化合物を総じて、(c)に係る(メチロール華、アル コキシメチル華又はアシロキシメチル華含有)化合物と いうことがある。

14

【0062】前記架橋刹(c)に含まれるメチロール 基、アシロキシメチル基又はアルコキシメチル基の数と しては、一分子当り最低2個必要であり、熱架橋性及び 保存安定性の額点から、骨格となるフェノール化合物の 2位、4位が全て躍換されている化合物が好ましい。ま た、骨格となるナフトール化合物、ヒドロキシアントラ セン化合物も 〇日基のオルト位、バラ位が今で開降さ れている化合物が好ましい。また、フェノール化合物の 3位又は5位は、未置換であっても置換基を有していて もよく、ナフトール化合物においても、O自基のオルト 位以外は、未置換であっても置換基を育していてもよ Ļs.

【0063】前記(c)に係るメチロール基含有化合物 は、フェノール性〇日基の2位又は4位が水素原子であ るフェノール性〇計基含有化合物を原料に用い、これを 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アンモニア、テト ラアルキルアンモニウムヒドロキシド等の、塩基性触媒 の存在下でホルマリンと反応させることにより得られ る。前記(c) に係るアルコキシメチル基含有化合物 は、(c)に係るメチロール基含有化合物をアルコール 中で塩酸、硫酸、硝酸、メタンスルホン酸等の酸触媒の 存在下で加熱することにより得られる。前記(c)に係 るアンロキシメチル基含有化合物は、(c)に係るメチ ドと反応させることにより得られる。

【0064】架橋削(c)における骨格化合物として は、フェノール性の自基のオルト位又はパラ位が未開後 の、フェノール化合物、ナフトール、ヒドロキシアント ラセン化合物等が挙げられ、例えば、フェノール、クレ ゾールの各異性体、2,3-キシレノール、2.5-キ シレノール、3、4ーキシレノール、3、5ーキシレノ ール、ビスフェノールAなどのビスフェノール類、4。 4' -ビスヒドロキシビフェニル、TrisP-PA (本州化学工業(株)製)、ナフトール、ジヒドロキシ ナブタレン、2、7ージヒドロキシアントラセン 等が 使用される。

【0065】前記架橋削(c)の具体例としては フェ ノール化合物として、例えば、トリメチロールフェノー ル、トリ (メトキシメチル) フェノール、トリメチロー ルフェノールの1~2個のメチロール基をメトキシメチ ル化した化合物。トリメチロールー3-クレゾール、ト り(メトキシメチル) - 3 - クレゾール、トリメチロー

特關2003-295432

15

レゾール等のジメチロールクレゾール、テトラメチロー ルビスフェノールA、テトラメトキシメチルビスフェノ ールA、テトラメチロールビスフェノールAの1~3個 のメチロール墓をメトキシメチル化した化合物。テトラ メチロールー4、4°ービスヒドロキシビフェニル、テ トラメトキシメチルー4、4°-ビスヒドロキシビフェ ニル TrisP-PAのヘキサメチロール体 Tri sP-PAのヘキサメトキシメチル体、TrisP-P Aのヘキサメチロール体の1~5個のメチロール芸をメ トキンメチル化した化合物。ビスヒドロキシメチルナフ 10 タレンジオール、等が挙げられる。

【0066】また、ヒドロキシアントラセン化合物とし て、例えば、1、6 - シヒドロキシメチルー2、7 - ジ ヒドロキシアントラセン等が挙げられ、アシロキシメチ ル基含有化合物として、例えば、上記メチロール基含有 化合物のメチロール基を、一部又は全部アシロキシメチ ル化した化合物等が挙げられる。

【0067】とれらの化合物の中で好ましいものとして は、トリメチロールフェノール、ビスヒドロキシメチル - p - クレゾール、テトラメチロールビスフェノール。 A. TrisP-PA (本州化学工業 (株) 製) のヘキ サメチロール体又はそれらのメチロール基がアルコキシ メチル基及びメチロール基とアルコキシメチル基の両方 で置換されたフェノール化合物が挙げられる。これら (c) に係る化合物は、単独で使用してもよく、組合わ せて使用してもよい。

【0068】次に、前記(d)重合性モノマー化合物に ついて説明する。章合性モノマー化合物としては、少な くとも1個の付削重合可能なエチレン華を有する。 常圧 下で100°C以上の沸点を持つエチレン性不飽和華を持 30 つ化合物が好ましい。その例としては、ポリエチレング リコールモノ (メタ) アクリレート、ポリプロビレング リコールモノ (メタ) アクリレート、フェノキシエチル (メタ) アクリレート、等の単官能のアクリレートやメ タアクリレート.

【0069】ポリエチレングリコールジ (メタ) アクリ レート、トリメチロールエタントリ(メタ)アクリレー ト、ネオペンチルグリコールジ (メタ) アクリレート。 ペンタエリスリトールトリ (メタ) アクリレート ペン タエリスリトールヘキサ (メタ) アクリレート、ヘキサ ンジオール(メタ)アクリレート、トリメチロールプロ パントリ (アクリロイルオキシプロビル) エーテル、ト リ(アクリロイロキシエチル) イソシアヌレート、グリ セリンやトリメチロールエタン等の多官能アルコールに エチレンオキサイドやプロピレンオキサイドを付加させ た後 (メタ) アクリレート化したもの、

【0070】特公昭48-41708号、特公昭50-

64183号、特公昭49-43191号、特公昭52 -30490号其公器に記載のポリエステルアクリレー ト類、エポキン樹脂と(メタ)アクリル酸の反応生成物 であるエポキシアクリレート頻等の多官能のアクリレー トやメタアクリレート、等を挙げることができる。更 に、日本接着協会誌Vol.20、No.7、300~30 8頁に光硬化性モノマー及びオリゴマーとして紹介され ているものが挙げられる。

【0071】前記架續削(a)~(d)の築料含有ネガ 型硬化性組成物における総含有量としては、素材により 異なるが、該組成物の固形分に対して、1~70質量% が好ましく、5~50質量%がより好ましく、7~30 質量%が特に好ましい。

【0072】(E)溶剤

本発明の染料含有ネガ型硬化性組成物を調製する際に― 般に溶剤が用いられる。溶剤は、各成分の溶解性や染料 含有ネガ型硬化性組成物の塗布性を満足すれば基本的に 特に限定されないが、特に染料、バインダー樹脂の溶解 性、塗布性、安全性を考慮して選ばれることが好まし

20 La. 【0073】前記溶剤としては、エステル類、例えば、 酢酸エチル、酢酸-n-ブチル、酢酸イソブチル、ギ酸 アミル、酢酸イソアミル、酢酸イソブチル、プロピオン 酸ブチル、酪酸イソプロビル、酪酸エチル、酪酸ブチ ル、アルキルエステル類、乳酸メチル、乳酸エチル、オ キシ酢酸メチル オキシ酢酸エチル オキシ酢酸ブチ ル、メトキシ酢酸メチル、メトキシ酢酸エチル、メトキ シ酢酸プチル エトキシ酢酸メチル エトキシ酢酸エチ ル. 等:

【0074】3-オキシプロピオン酸メチル、3-オキ シブロピオン酸エチル等の3-オキシブロピオン酸アル キルエステル類、例えば、3-メトキシプロピオン酸メ チル、3-メトキシプロピオン酸エチル、3-エトキシ プロピオン酸メチル、3-エトキシプロピオン酸エチ ル、等;2-オキシプロピオン酸メチル、2-オキシブ ロビオン酸エチル、2-オキシプロビオン酸プロビル等 の2-オキシブロピオン酸アルキルエステル類 例え ば、2-メトキシプロピオン酸メチル、2-メトキシブ ロビオン酸エチル、2-メトキシプロビオン酸プロビ タエリスリトールテトラ(メタ)アクリレート、ジペン 40 ル、2-エトキンプロピオン酸メチル、2-エトキシブ ロビオン酸エチル、2-オキシ-2-メチルプロビオン 酸メチル、2-オキシー2-メチルプロピオン酸エチ ル、2-メトキシ-2-メチルプロピオン酸メチル、2 エトキシー2ーメチルプロピオン酸エチル、等;ビル ピン酸メチル、ビルビン酸エチル、ビルビン酸プロビ ル、アセト酢酸メチル、アセト酢酸エチル、2-オキソ ブタン酸メチル、2-オキソブタン酸エチル、等;

【0075】エーテル類、例えば、ジエチレングリコー

げられる。

17

エチルエーテル メチルセロソルブアセテート エチル セロソルブアセテート、ジエチレングリコールモノメチ ルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテ ル、ジェチレングリコールモノブチルエーテル、プロピ レングリコールメチルエーテル、プロビレングリコール メチルエーテルアセテート、プロビレングリコールエチ ルエーテルアセテート、プロビレングリコールプロビル エーテルアセテート、等;

【0076】ケトン類、例えば、メチルエチルケトン、 シクロヘキサノン、2-ヘブタノン、3-ヘブタノン、 等:芳香族炭化水素類、倒えば、トルエン、キシレン、 等が好ましい。

【0077】 これちのうち、3-エトキシプロピオン酸 メチル、3-エトキシプロピオン酸エチル、エチルセロ ソルプアセテート、乳酸エチル、ジエチレングリコール ジメテルエーテル、酢酸ブチル、3-メトキシブロピオ ン酸メチル、2-ヘブタノン、シクロヘキサノン、エチ ルカルビトールアセテート、プチルカルビトールアセテ ート、プロビレングリコールメチルエーテル、プロビレ ングリコールメチルエーテルアセテート等がより好まし 20 ンデル酸、フェニルコハク酸、アトロバ酸、ケイ皮酸、 La.

【0078】(他の成分)本発明の染料含有ネガ型硬化 性組成物には、必要に応じて、各種添削物、例えば充填 剤. 上記以外の高分子化合物、界面活性剤、密着促進 剤. 酸化防止剤、紫外線吸収剤、凝集防止剤等を配合す ることかできる。

【0079】前記各種添加物の具体例としては、ガラ ス. アルミナ等の充塡剤:ポリビニルアルコール ポリ アクリル酸、ポリエチレングリコールモノアルキルエー テル、ボリフロロアルキルアクリレート等の結着樹脂以 30 外の高分子化合物:ノニオン系、カチオン系、アニオン 系等の界面活性剤;ビニルトリメトキシシラン、ビニル トリエトキシシラン、ビニルトリス(2-メトキシエト キシ) シラン、N-(2-アミノエチル) -3-アミノ プロビルメチルジメトキシシラン、N-(2-アミノエ チル) -3-アミノプロビルトリメトキシシラン、3-アミノプロピルトリエトキシシラン 3-グリシドキシ プロビルトリメトキシシラン、3-グリシドキシプロビ ルメチルジメトキシシラン、2-(3、4-エポキシシ プロビルメチルジメトキシシラン、3-クロロプロビル トリメトキシシラン、3-メタクリロキシプロビルトリ メトキシシラン、3-メルカプトプロビルトリメトキシ シラン等の密着促進剤;2、2-チオピス(4-メチル -6-t-ブチルフェノール)、2、6-ジ-t-ブチ ルフェノール等の酸化防止剤:2-(3-t-ブチルー 5-メチルー2-ヒドロキシフェニル) -5-クロロベ ンゾトリアゾール、アルコキシベンゾフェノン等の繁外

【0080】また、光若しくは放射線未照射部のアルカ リ溶解性を促進し、本発明の染料含有ネガ型硬化性組成 物の現像性の更なる向上を図る場合には、該組成物に有 機カルボン酸、好ましくは分子置1000以下の低分子 置有機カルボン酸の添加を行うことができる。具体的に は、例えば、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉草 酸、ビバル酸、カプロン酸、ジェチル酢酸、エナント 酸、カプリル酸等の脂肪族モノカルボン酸;シュウ酸、 マロン酸、コハケ酸、グルタル酸、アジピン酸 ビメリ 10 ン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ブラシ ル酸、メチルマロン酸、エチルマロン酸、ジメチルマロ ン酸、メチルコハク酸、テトラメチルコハク酸 シトラ コン酸等の脂肪族ジカルボン酸:トリカルバリル酸。ア コニット酸、カンホロン酸等の脂肪族トリカルボン酸; 安息香酸、トルイル酸、クミン酸、ヘメリト酸 メシチ レン酸等の芳香族モノカルボン酸;フタル酸、イソフタ ル酸 テレフタル酸 トリメリト酸 トリメシン酸 メ ロファン酸、ビロメリト酸等の芳香族ポリカルボン酸; フェニル酢酸、ヒドロアトロパ酸、ヒドロケイ皮酸、マ ケイ皮酸メチル、ケイ皮酸ベンジル、シンナミリデン酢 酸、クマル酸、ウンベル酸等のその他のカルボン酸が参

【0081】本発明のカラーフィルタの製造方法におい ては、既述の染料含有ネガ型硬化性組成物を、基板上に 回転塗布、流速塗布、ロール塗布等の塗布方法により塗 布して感放射線性組成物層を形成し、該層を所定のマス クパターンを介して露光 (光若しくは放射線を照射) し、現像液で現像することによって、ネガ型の着色パタ ーンを形成する(画像形成工程)。また、必要により、 形成された着色バターンを加熱により硬化する硬化工程 を含んでいてもよい。カラーフィルタの作製において は、前記画像形成工程(及び必要により硬化工程)を所 望の色相数だけ繰り返すことで、所望の色相よりなるカ ラーフィルタを作製することができる。この際に使用さ れる光若しくは放射線としては、特に8線、1 微等の集 外線が好ましく用いられる。

【0082】前記基板としては、例えば、液晶表示素子 等に用いられるソーダガラス、パイレックス (R) ガラ クロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、3-クロロ 46 ス. 石英ガラス及びこれらに透明準電膜を付着させたも のや、緑像素子等に用いられる光電変換素子基板、例え ばシリコン基板等や、相補性金属酸化機半導体 (CMO S)等が挙げられる。これらの基板は、各画素を隔離す るブラックストライブが形成されている場合もある。ま た、これらの毫板上には、必要により、上部の層との密 着改良、物質の拡散防止あるいは基板表面の平组化のた めに下塗り層を設けてもよい。

【0083】前記現像液としては、本発明の染料含有ネ

特開2003-295432

19

いることができる。具体的には、種々の有機溶剤の組合 わせやアルカリ性の水溶液を用いることができる。前記 有機溶剤としては、本発明の染料含有ネガ型硬化性組成 物を調製する際に使用される前述の溶剤が挙げられる。

【0084】前記アルカリ性の水溶液としては、例え ば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウ ム、硅酸ナトリウム、メタ硅酸ナトリウム、アンモニア 水、エチルアミン、ジェテルアミン、ジメチルエタノー ルアミン、テトラメチルアンモニウムヒドロキシド、テ トラエチルアンモニウムヒドロキシド、コリン、ピロー 16 ル、ビベリジン、1、8-ジアザビシクロー[5、4、 ()] - ? - ウンデセン等のアルカリ性化合物を、濃度が 0.001~10質量%, 好ましくは0.01~1質量 %となるように溶解してなるアルカリ性水溶液が好適で ある。尚、このようなアルカリ性水溶液からなる現像液 を使用した場合は、一般に、現像後水で洗浄する。

[0085]

【実施例】以下、本発明を実施例により更に具体的に穏 明するが、本発明はその主旨を越えない限り、以下の実 り、「部」は質量基準である。本実能例中、有機溶剤可 密性染料を単に「染料」と称する。

[0086] (実施例1)

 アルカリ可溶性樹脂P-1の合成 三口フラスコに、ベンジルメタクリレート105.73 g.メタクリル酸17.22g、メタクリル酸-2-ヒ ドロキシエチル26.03g、及び2-メトキシプロパ*

20 *ノール600gを仕込み、撹拌装置と還藻冷却管、温度 計を取り付け、窒素気漆下70℃にで重合開始剤V−6 5 (和光純薬工業 (株) 製) を幹媒素添加して 8 時間報 控した。得られた勧請恣密を201のイオンを換水に激 しく撹拌しながら適下し、白色粉体を得た。引き続き、 この白色粉体を40°C下で24時間真空乾燥し141g の樹脂CP-1を得た。

【9987】得られたCP-1の組成比を13C-NM Rで測定したところ、ベンジルメタクリレート/メタク リル酸/メタクリル酸-2-ヒドロキシエチル=6/2 /2 (モル此)であった。また、同CP-1の分子量を GPCにて測定したところ、重置平均分子置Mwは2 3、000であり、数平均分子量Mnは9、200であ り、その分子量分布Mw/Mnは2、5であった。 【0088】 このCP-1 (50g) をアセトン500 m1 に溶解し、ヘキサン2 Lに再体験させた。注験部を 再度アセトン200m!に溶解し、ヘキサン1Lに異体 殿させ、この沈殿物を乾燥したところ、分子置分布の狭

い樹脂P-1(本発明に係る(A)アルカリ可溶性樹 施例に限定されるものではない。尚、特に断りのない眼 29 脂)25gを得た。得られたP-1の組成比は、ベンジ ルメタクリレート/メタクリル酸/メタクリル酸-2-ヒドロキシエチル=6/2/2 (モル比)であった。ま た、P-1の分子費をGPCにで制定したところ 重音 平均分子量Mwは45、000であり 数平均分子費M n=は37,500であり、その分子量分布Mw/Mn は1.2であった。

---10部

--- 5部

--- 8部

... 1部

[0089]

2) 染料含有ネガ型硬化性組成物の調製 ・プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート …70部

(PGMEA)

・エチルラクテート 前記アルカリ可溶性樹脂P-1

・ジベンタエリスリトールヘキサアクリレート

重合禁止剤(p-メトキシフェノール) ... 0.004部 -- 0.4部

・フッ素系界面活性剤 (F-475、大日本インキ化学工業(株)製)

・光重合開始剤 (TAZ-107. みどり化学社製)

... 4. 4部

(Valifast Yellow1101、オリエン ト化学工業(株)製)を混合して溶解し、本発明の染料 40 含有ネガ型硬化性組成物(1)を顕製した。

【0090】3)下塗り層付ガラス蟇板の作成

ガラス基板 (コーニング1737)を1%NaOH水で 超音波洗浄した後、水洗、脱水ベーク(200℃/30 分)を行った。次いで、レジストCT溶液 (富士フィル ムアーチ(株)製)を、洗浄後のガラス基板上に暖厚2 umになるようにスピンコーターを用いて塗布し、22 0℃で1時間加熱乾燥し、硬化膿(下塗り層)を形成し 現像(画像形成工程)

前記2) で得られた染料含有ネガ型硬化性組成物(1) を、前記3)で得られた下途り層付ガラス基板の下途り 圏の上に膜厚が2 μ m になるようにスピンコーターを用 いて塗布し、120℃で120秒間プリベークした。次 いで、・線縮小投影露光装置を使用して、塗布膜に36 5 n.mの波長でマスクを通して照射し、照射後6()%C D-2000 (富士フイルムアーチ (株) 製) 顕像液を 使用して、26℃で秒間視像した。次いで、流水で20 **秒間リンスした後、スプレー乾燥して、背色のバターン**

21

【0092】5)評価

感度は、塗布膜に対して、2 μ mの正方形パターンが 1:1で再現する最適露光量 (m J / c m²) を求め、 これを感度を示す指標とした。値の小さい方が高速度で あることを示す。現像後の残職室は、バターン形成繭の 塗布機の順厚 (Te) に対するバターン形成後 (現像 後)の順厚(T.)の比率(T./T.×100:%)を もって評価した。本実施例ではT。= 2 µmである。バ ターンプロファイルは、2 μ m の正方形パターンの基板 上あるものを○、80~85度を△、80度以下のもの を×として評価した。上記評価の結果は下記表2に示 す。

* の染料含有ネガ型硬化性組成物(1)の調製において、 アルカリ可溶性樹脂P-1に代えて、下記表1に示すア ルカリ可溶性樹脂P-2~P-5、CP-1~CP-2 をそれぞれ用いたこと以外、実施例1と同様にして、染 料含有ネガ型硬化性組成物(2)~(7)を調製し、更 にバターン画像を形成した。尚、アルカリ可溶性樹脂P 4. P-5は実施例1のアルカリ可溶性樹脂P-1の 台成と類似の方法により得ることができる。また、CP - 1 は、実施例1のP-1を得る過程で得られた樹脂で 面となす側壁角(鋭角)をSEM写真観察し、85度以 10 ある。また、各々の染料含有ネガ塑硬化性組成物で形成 されたパターン画像を実施例1と同様の方法により評価 した。評価の結果を下記表2に示す。 [0094]

F# 1 1 【0093】 (事権例2~5. 比較例1~2) 事能例1*

	组成物	74利 可溶液 樹脂	抱机	数平均分子量	分子量分布
実施例2	(2)	P-2	VP-8000ポリューヒドロキシスチレン (日本管道(株)制)	2,809	1.05
美遊伽3	(3)	P-3	ポリmーヒドロキシステレン (アニオン宣合品)	5,800	1.40
突斑粉4	(4)	P-4	ベンジルメタクリレート/アクリル秘共主合体 (7/3モル比)	15,000	1.07
與能引5	(5)	P-5	ペンジルメタクリレート/アクリル配共主合体 (7/8モル北)	15,000	1,55
比較何1	(6)	CP-1	ベンジルメラウリレート/メタウリル酸/メタウリ ル酸-2-ヒドロキシエテル共産合体 (6/2/2モル比)	9,200	2.5
比较明2	3	CP-2	ポリョーセドロキシステレン	8,000	1.80

【0095】 (実施例6~7) 実施例 1 において、楽料 30% パターン画像を形成した。更に、各々形成されたパター 含有ネガ型硬化性組成物 (1) に代えて、下記組成を混 ン画像を実施例1と間機の方法により評価を行った。経 合し溶解して得た染料含有ネガ型硬化性組成物(8)又 価の結果を下記表2に示す。 は(9)をそれぞれ用いたこと以外、実施例1と同様に※ [0096]

> [染料含有ネガ型硬化性組成物(8)の組成] ・プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート …70部 (PGMEA) ・エチルラクテート ---10部 前記アルカリ可溶性樹脂P-1 --- 5部 ・ジベンタエリスリトールヘキサアクリレート 8部 重台禁止剤(p-メトキシフェノール) -- 0.004部 ・ファ素系界面活性剤 --- 0.4部 (F-475、大日本インキ化学工業(株) 製) ・光重合開始剤 (TAZ-107. みどり化学社製) --- 1部 青色染料 ··· 5. 2 m (Valifast Blue 2620、オリエント(化学工業 (株) 製) ・黄色染料 --- 0.2部

(Valifast Yellow1101 オリエント化学工業(株)製) [0097]

```
(13)
                                           特爾2003-295432
             23
                                             24
            (PGMEA)
           ・エチルラクテート
                                        ---10部
           ・前記アルカリ可溶性樹脂P-2(前記表1参照)
                                        --- 6部
           ・ジベンタエリスリトールヘキサアクリレート
                                        …10部
           重合禁止剤(p-メトキシフェノール)
                                        -- 0.004部
           ・フッ素系界面法性剤
                                        -- 0.4部
             (F-475. 大日本インキ化学工業(株) 製)
           ・光重合開始剤 (TAZ-107. みどり化学社製)
                                       ... 1部
           ・赤色染料
                                        --- 2 2部
            (Valifast Red1360、オリエント化学工業(株) 線)
【0098】(比較例3~4)実施例1において、染料 *様にバターン画像を形成した。更に、各々形成されたバ
含有ネガ型硬化性組成物(1)に代えて、下記組成を混
                              ターン画像を実施例1と同様の方法により評価を行っ
合し溶解して得た染料含有ネガ型硬化性組成物(10)
                              た。評価の結果を下記表2に示す。
又は(11)をそれぞれ用いたこと以外、実施例1と同*
                              [0099]
          [染料含有ネガ型硬化栓組成物(10)の組成]
           ・プロビレングリコールモノメチルエーテルアセテート …70部
           (PGMEA)
           ・エチルラクテート
                                        ---10部
           ・前記アルカリ可溶性樹脂CP-1 (実施例1参昭)
                                        --- 5部
           ・ジベンタエリスリトールへキサアクリレート
                                       --- 8部
           ・進台禁止剤(p-メトキシフェノール)
                                       -- 0.004部
           ・フッ素系界面活性剤
                                       --- 0.4部
            (F-475、大日本インキ化学工業(株)製)
           ・光重合開始剤 (TAZ-107. みどり化学社製)
                                       --- 1部
           ・青色染料
                                        ··· 5. 2 BB
           (Valifast Blue2620、オリエント化学T業(株)製)
           ・黄色染料
                                        --- 0.2部
           (Valifast Yellow1101. オリエント化学工業(株) 製)
[0100]
          [染料含有ネガ型硬化性組成物(11)の組成]
           ・プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート …70部
            (PGMEA)
           ・エチルラクテート
                                       ---10部
           ・比較例2で用いたアルカリ可溶性樹脂CP-2
                                       --- 6部
            (前記表1參昭)
           ・ジベンタエリスリトールヘキサアクリレート
                                       ---10部
           重合禁止剤(p-メトキシフェノール)
                                       -- 0.004部
           ・ファ素系界面活性剤
                                       … (). 4部
            (F-475、大日本インキ化学工業(株)製)
           ・光重合開始剤(TAZ-107.みどり化学社製)
                                       … )部
           ・赤色染料
                                       -- 2.2部
            (Valifast Redl360、オリエント化学工業 (株) 鰻)
[0101]
【表21
```

25

	感度 [mJ/cml]	残聚率 {T ₁ /T ₀ }	パターン プロファイル
実施例1	4D0	93%	0
実施例2	430	92%	o
突施例3	440	95%	٥
突施例4	400	94%	٥
実施例5	450	95%	O
突施例6	320	9.2%	O
突施例7	300	94%	o
比較例1	720	83%	ж
比較例2	650	82%	Δ
比較例3	530	81%	×
比较例4	520	84%	Δ

【0102】 (実施例8) 実施例1で作成した下塗り屋 付ガラス基板の下途り屋上に、寒旋倒1で得た染料含有 ネガ型硬化性組成物(1)を塗布し、該塗布膜に2μm の正方形パターンを露光して現像し、200℃で5分間 20 成でき、現像による臓滅りを抑制して形状、膜厚の良好 加熱処理を施した。その後、このバターン上に実施例6 で得た線料含省ネガ型硬化性組成物(8)を再度2 um の厚さに塗布し、120°Cで120秒間プリベークし *

* た。この塗布膜を再度パターン露光して現像し、 着色の パターンの間にシアンのバターンを形成した。更にま た、200℃で5分間加熱処理を施し、実施例でで得た 築斜含有ネガ型硬化性組成物(9)を2 mmの厚さに途 布し、120℃で120秒間ブリベークした後、再びパ ターン露光して現像し、黄色、シアン色のパターンの間 にマゼンタのパターンを形成した。その後、更に200 ℃で5分間加熱処理を施し、黄色、シアン、マゼンタの 3色のカラーフィルタを1枚の基板上に形成した。 異色 10 のバターン間における染料の混色は起こらず、各色とも 矩形なプロファイルを示した。 [0103]

【祭明の効果】本発明によれば、感度が高く、途布膜と したときの現像後における残膜率の高い染料含有ネガ型 硬化性組成物。並びに前記染料含有ネガ型硬化性組成物 よりなり、透過率が高く、かつ所望の均一厚を有し、パ ターン形状 (解像度)及び色相の良好なカラーフィルタ を提供することができる。また、前記カラーフィルタの 製造方法であって、硬化度の高いパターンを高感度に影 な高解像度のカラーフィルタを形成することができるカ ラーフィルタの製造方法を提供することができる。

フロントページの続き

Fターム(参考) 2H025 AA01 AA02 AA04 AB13 AC01 ADD1 BC14 BC32 BC42 BC51 CARL CA14 CA20 CA28 CA39 C813 C814 C817 C829 C852 CB56 CC13 CC29 FA03 FA17 2H048 BA02 BA11 BA45 BA48 BB02 BE42 BE46 2H091 FA05Y FB02 FC26 LA16